日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年11月10日

REC'D 0 4 JAN 2005

WIRO

POT

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-380277

[ST. 10/C]:

[JP2003-380277]

出 願 人 Applicant(s):

ポリプラスチックス株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2004年11月26日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 1) (1)



【書類名】 特許願 【整理番号】 P030113 平成15年11月10日 【提出日】 特許庁長官殿 【あて先】 C08L 59/00 【国際特許分類】 CO8K 5/25 【発明者】 静岡県富士市宮島973番地 ポリプラスチックス株式会社内 【住所又は居所】 原科 初彦 【氏名】 【特許出願人】 390006323

【識別番号】

【氏名又は名称】

ポリプラスチックス株式会社

【代理人】

【識別番号】

100090686

【弁理士】

【氏名又は名称】 【電話番号】

鍬田 充生 06-6361-6937

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 【納付金額】

009829 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

特許請求の範囲 1

【物件名】 【物件名】 明細書 1 要約書 1

【包括委任状番号】

9704625

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

ポリアセタール樹脂と、脂肪族カルボン酸ヒドラジドとを含むポリアセタール樹脂組成物であって、前記脂肪族カルボン酸ヒドラジドが、下記式(1)

 $X - (R - C (= O) - N H N H_2)_n$ (1)

(式中、Xはヘテロ原子又はn価のヘテロ原子含有基を示し、Rはアルキレン基を示し、nは $1\sim4$ の整数を示す)

で表されるポリアセタール樹脂組成物。

【請求項2】

式(1)において、ヘテロ原子含有基Xに対応するヘテロ原子含有化合物が、鎖状又は環状アミン、鎖状又は環状アルコール、あるいは鎖状又は環状エーテルであり、Rが直鎖又は分岐鎖状C1-10アルキレン基である請求項1記載の樹脂組成物。

【請求項3】

ヘテロ原子含有基Xに対応するヘテロ原子含有化合物が、アザシクロアルカン、アザシクロアルケン、アザシクロアルカジエン、環状尿素、環状イミド、オキサシクロアルカン 又はオキサスピロアルカンであり、Rが直鎖又は分岐鎖状C₁₋₆アルキレン基である請求 項1記載の樹脂組成物。

【請求項4】

ヘテロ原子含有基Xに対応するヘテロ原子含有化合物が、環状ウレイド化合物及びモノ 又はポリオキサスピロ C_{6-20} アルカンから選択された少なくとも一種である請求項1記載の樹脂組成物。

【請求項5】

脂肪族カルボン酸ヒドラジドの割合が、ポリアセタール樹脂100重量部に対して、0.01~20重量部である請求項1記載の樹脂組成物。

【請求項6】

さらに、酸化防止剤、耐熱安定剤、加工安定剤、耐候(光)安定剤、耐衝撃性改良剤、 光沢性制御剤、摺動性改良剤、着色剤及び充填剤から選択された少なくとも一種を含む請 求項1記載の樹脂組成物。

【請求項7】

酸化防止剤が、ヒンダードフェノール系化合物及びヒンダードアミン系化合物から選択された少なくとも一種で構成されている請求項6記載の樹脂組成物。

【請求項8】

加工安定剤が、長鎖脂肪酸又はその誘導体、ポリオキシアルキレングリコール及びシリコーン系化合物から選択された少なくとも一種を含む請求項6記載の樹脂組成物。

【請求項9】

耐熱安定剤が、塩基性窒素化合物、ホスフィン系化合物、有機カルボン酸又は有機カルボン酸金属塩、アルカリ又はアルカリ土類金属化合物、ハイドロタルサイト及びゼオライトから選択された少なくとも一種を含む請求項6記載の樹脂組成物。

【請求項10】

耐熱安定剤が、有機カルボン酸のアルカリ土類金属塩及びアルカリ土類金属酸化物より選択された少なくとも一種を含む請求項6記載の樹脂組成物。

【請求項11】

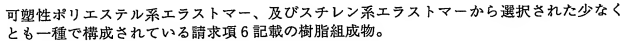
耐熱安定剤が、オキシ酸のアルカリ土類金属塩を含む請求項6記載の樹脂組成物。

【請求項12】

耐候(光)安定剤が、ベンゾトリアゾール系化合物、ベンゾフェノン系化合物、芳香族ベンゾエート系化合物、シアノアクリレート系化合物、シュウ酸アニリド系化合物及びヒドロキシアリールー1,3,5ートリアジン系化合物から選択された少なくとも一種で構成されている請求項6記載の樹脂組成物。

【請求項13】

耐衝撃性改良剤が、熱可塑性ポリウレタン系樹脂、アクリル系コアシェルポリマー、熱



【請求項14】

光沢性制御剤が、アクリル系樹脂及びスチレン系樹脂から選択された少なくとも一種で 構成されている請求項6記載の樹脂組成物。

【請求項15】

摺動性改良剤が、オレフィン系ポリマー、シリコーン系樹脂及びフッ素系樹脂から選択された少なくとも一種で構成されている請求項6記載の樹脂組成物。

【請求項16】

ポリアセタール樹脂のペレットと、脂肪族カルボン酸ヒドラジド又はこの脂肪族カルボン酸ヒドラジドを含むマスターバッチとが共存している請求項1記載の樹脂組成物。

【請求項17】

ポリアセタール樹脂と、請求項1記載の脂肪族カルボン酸ヒドラジドとを押出機を用いて溶融混合するポリアセタール樹脂組成物の製造方法であって、少なくとも前記脂肪族カルボン酸ヒドラジドを押出機のサイドフィード口からフィードして混合する製造方法。

【請求項18】

ポリアセタール樹脂と、請求項1記載の脂肪族カルボン酸ヒドラジドとを押出機を用いて溶融混合するポリアセタール樹脂組成物の製造方法であって、前記押出機における平均滞留時間が300秒以下である製造方法。

【請求項19】

請求項1記載のポリアセタール樹脂組成物で形成されている成形品。

【請求項20】

(1) 温度 80 \mathbb{C} で 24 時間密閉空間で保存した時、発生ホルムアルデヒド量が成形品の表面積 1 cm^2 当り 1. 0μ g以下、及び/又は(2)温度 $6 \text{ 0} \mathbb{C}$ 、飽和湿度の密閉空間で 3 時間保存した時、発生ホルムアルデヒド量が成形品の表面積 1 cm^2 当り 2μ g以下である請求項 1 9 記載の成形品。

【請求項21】

自動車部品、電気・電子部品、建材・配管部品、生活・化粧品用部品又は医用部品である請求項19記載の成形品。

【書類名】明細書

【発明の名称】ポリアセタール樹脂組成物

【技術分野】

[0001]

本発明は、ホルムアルデヒド発生量が著しく抑制され、押出加工性及び成形加工性に優れるとともにブルーミングを抑制できるポリアセタール系樹脂組成物及びその製造方法、並びに前記樹脂組成物で形成された成形品に関する。

【背景技術】

[0002]

ポリアセタール樹脂は、機械的性質、耐疲労性、耐摩擦・摩耗性、耐薬品性及び成形性に優れているため、自動車部品、電気・電子機器部品、その他の精密機械部品、建材・配管部材、生活・化粧用部品、医用部品などの分野において広く利用されている。しかし、用途の拡大及び多様化に伴って、より優れた品質を有するポリアセタール樹脂が求められている。

[0003]

ポリアセタール樹脂に要求される特性としては、押出又は成形工程などの加工工程における機械的強度が低下しないこと、金型への付着物(モールドデポジット)が発生しないこと、長期加熱条件下(ヒートエージング)における機械的物性が低下しないこと、成形品のシルバーストリークやボイドなどの成形不良が生じないことなどが挙げられる。これらの強度や物性の低下、及び成形不良をもたらす重要因子の1つとして、加熱時のポリマーの分解が挙げられる。特に、ポリアセタール樹脂は、その化学構造から本質的に、加熱酸化雰囲気下、酸性やアルカリ性条件下では容易に分解されやすい。そのため、ポリアセタール樹脂の本質的な課題として、熱安定性が高く、成形加工過程又は成形品からのホルムアルデヒドの発生を抑制することが挙げられる。ホルムアルデヒドは化学的に活性であり、酸化によりギ酸となり耐熱性に悪影響を及ぼしたり、電気・電子機器の部品などに用いると、金属製接点部品が腐蝕したり有機化合物の付着により変色し、接点不良を生じる。さらにホルムアルデヒド自体が、部品組立工程での作業環境や最終製品の使用周辺の生活環境を汚染する。

[0004]

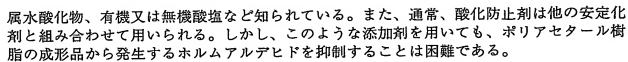
化学的に活性な末端を安定化するため、ホモポリマーについては、重合体の末端をアセチル化などによりエステル化する方法、コポリマーについては、重合時にトリオキサンと環状エーテル、環状ホルマールなどの隣接炭素結合を有するモノマーとを共重合した後、不安定な末端部分を分解除去して不活性な安定末端とする方法などが知られている。しかしながら、加熱時にはポリマーの主鎖部分での解裂分解も起こり、その防止には、上記処理のみでは対処できず、実用的には安定剤(酸化防止剤、その他の安定剤など)の添加が必須とされている。

[0005]

しかし、安定剤を配合しても、ポリアセタール樹脂の分解を完全に抑制することは困難であり、実際には組成物を調製するための押出や成形工程での溶融加工の際、押出機や成形機のシリンダー内で熱や酸素の作用を受け、主鎖の分解や充分に安定化されていない末端からホルムアルデヒドが発生し、押出成形加工時に作業環境を悪化させる。また、長時間にわたり成形を行なうと、金型に微粉状物、タール状物が付着し(モールドデポジット)、作業効率を低下させるとともに、成形品の表面状態を低下させる最大要因の1つとなっている。さらに、ポリマー分解により機械的強度が低下し、樹脂が変色する。このような点から、ポリアセタール樹脂については、より効果的な安定化処方を求めて多大な努力が続けられている。

[0006]

ポリアセタール樹脂に添加する酸化防止剤としては、立体障害を有するフェノール化合物 (ヒンダードフェノール)、立体障害を有するアミン化合物 (ヒンダードアミン) が知られており、その他の安定剤として、メラミン、アルカリ金属水酸化物やアルカリ土類金



[0007]

米国特許 3 1 5 2 1 0 1 号公報 (特許文献 1) には、ポリアセタールコポリマーとジカルボン酸ジヒドラジド (炭素数 3 ~ 1 0 の脂肪族ジカルボン酸ジヒドラジドなど) とを含む組成物が開示されている。しかし、このような脂肪族カルボン酸ヒドラジドを用いると、ある程度は、熱安定性が向上し、ホルムアルデヒドの発生を抑制できるものの、成形性が低く、モールドデポジットが発生したり、成形品から脂肪族カルボン酸ヒドラジドの染み出しが発生する。

【特許文献1】米国特許3152101号公報(第1欄及び第3欄)

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0008]

従って、本発明の目的は、ポリアセタール樹脂の熱安定性、押出加工時及び成形加工時の溶融安定性を改善できる樹脂組成物及びその製造方法、並びに成形品を提供することにある。

[0009]

本発明の他の目的は、少量の添加でホルムアルデヒドの生成を著しく抑制でき、作業環境を改善できるポリアセタール樹脂組成物及びその製造方法、並びに成形品を提供することにある。

[0010]

本発明のさらに他の目的は、過酷な条件下であってもホルムアルデヒドの生成を抑制して、金型への分解物などの付着、成形品からの分解物の染み出しや成形品の熱劣化を抑制できるとともに成形品の品質を向上し、成形性を改善できるポリアセタール樹脂組成物及びその製造方法、並びに成形品を提供することにある。

[0011]

本発明の別の目的は、ポリアセタール樹脂及び成形品からのホルムアルデヒドの発生量を極めて低レベルに抑制するとともに、耐候(光)性、耐衝撃性、(低)光沢性、摺動性などの特性が改善されたポリアセタール樹脂組成物及び成形品を提供することにある。

【課題を解決するための手段】

[0012]

本発明者は、前記課題を達成するため、ポリアセタール樹脂の安定剤に関して一連のカルボン酸ヒドラジド化合物の探索検討を行なった結果、特定の脂肪族カルボン酸ヒドラジド化合物が、ポリアセタール樹脂の成形品から発生するホルムアルデヒドを顕著に抑制できるとともに、成形加工性に優れ、成形品からの染み出しを低減できることを見出し、本発明を完成した。

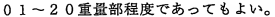
[0013]

すなわち、本発明のポリアセタール樹脂組成物は、ポリアセタール樹脂と、下記式(1)で表される脂肪族カルボン酸ヒドラジドとで構成されている。

$X - (R - C (= O) - N H N H_2)_n$ (1)

(式中、Xはヘテロ原子又はn価のヘテロ原子含有基を示し、Rはアルキレン基を示し、nは1~4の整数を示す)

前記式(1)において、ヘテロ原子含有基Xに対応するヘテロ原子含有化合物は、鎖状又は環状アミン(アザシクロアルカン、アザシクロアルケン、アザシクロアルカジエン、環状尿素(環状ウレイド化合物も含む)、環状イミドなど)、鎖状又は環状アルコール、あるいは鎖状又は環状エーテル(オキサシクロアルカン、オキサスピロアルカン(モノ又はポリオキサスピロ C_{6-20} アルカンなど)など)であってもよく、Rは直鎖又は分岐鎖状 C_{1-10} アルキレン基(直鎖又は分岐鎖状 C_{1-6} アルキレン基など)であってもよい。前記脂肪族カルボン酸ヒドラジドの割合は、ポリアセタール樹脂 100 重量部に対して、0.0



[0014]

前記ポリアセタール樹脂組成物は、さらに、酸化防止剤、耐熱安定剤、加工安定剤、耐候(光)安定剤、耐衝撃性改良剤、光沢性制御剤、摺動性改良剤、着色剤及び充填剤から選択された少なくとも一種を含んでいてもよい。また、ポリアセタール樹脂組成物において、ポリアセタール樹脂のペレットと、前記脂肪族カルボン酸ヒドラジド又は前記脂肪族カルボン酸ヒドラジドを含むマスターバッチとが共存していてもよい。なお、本発明の樹脂組成物は、実質的にリン系難燃剤を含有しなくても耐熱安定性を改善することもできる

[0015]

本発明には、ポリアセタール樹脂と、前記脂肪族カルボン酸ヒドラジドとを押出機を用いて溶融混合するポリアセタール樹脂組成物の製造方法において、(a)少なくとも前記脂肪族カルボン酸ヒドラジドを押出機のサイドフィード口からフィードして混合する方法、及び/又は(b)押出機内での平均滞留時間を300秒以下にする方法などによりポリアセタール樹脂組成物を製造する方法も含まれる。

[0016]

本発明には、さらに前記ポリアセタール樹脂組成物で形成されている成形品も含まれる。前記成形品は、自動車部品、電気・電子部品(電気及び/又は電子部品)、建材・配管部品(建材及び/又は配管部品)、生活・化粧品用部品(生活及び/又は化粧品用部品)又は医用部品であってもよい。

【発明の効果】

[0017]

本発明では、ポリアセタール樹脂に特定の脂肪族カルボン酸ヒドラジドを添加するので、ポリアセタール樹脂の熱安定性、押出加工時及び成形加工時の溶融安定性を改善できる。また、少量の前記カルボン酸ヒドラジドを添加するだけで、ホルムアルデヒドの生成を著しく抑制でき、周辺環境(作業環境、使用環境など)を大幅に改善できる。さらに、過酷な条件下であってもホルムアルデヒドの発生量を極めて低レベルに抑制でき、金型への分解物などの付着(モールドデポジット)、成形品からの分解物の染み出しや成形品の熱劣化を抑制できるとともに成形品の品質を向上し、成形性を改善することもできる。また、他の添加剤(耐候(光)安定剤、耐衝撃性改良剤、光沢性制御剤、摺動性改良剤、着色剤、充填剤など)を添加すると、ポリアセタール樹脂及び成形品からのホルムアルデヒドの発生量を極めて低レベルに抑制しつつ、耐候(光)性、耐衝撃性、(低)光沢性、摺動性などの特性が改善されたポリアセタール樹脂組成物及び成形品を提供することもできる

【発明を実施するための最良の形態】

[0018]

本発明の樹脂組成物は、ポリアセタール樹脂と特定のカルボン酸ヒドラジドとで構成されている。

[0019]

(ポリアセタール樹脂)

ポリアセタール樹脂とは、オキシメチレン基($-OCH_2-$)を主たる構成単位とする高分子化合物であり、ポリアセタールホモポリマー又はポリオキシメチレン(例えば、米国デュポン社製、商品名「デルリン」、旭化成工業(株)製、商品名「テナック4010」など)、オキシメチレン単位とコモノマー単位とを含有するポリアセタールコポリマー(例えば、ポリプラスチックス(株)製、商品名「ジュラコン」など)が含まれる。コポリマーにおいて、コモノマー単位には、炭素数2~6程度(好ましくは炭素数2~4程度)のオキシアルキレン単位(例えば、オキシエチレン基($-OCH_2CH_2-$)、オキシプロピレン基、オキシテトラメチレン基など)が含まれる。コモノマー単位の含有量は、少量、例えば、ポリアセタール樹脂全体に対して、0.01~20モル%、好ましくは0.03~15モル%(例えば、0.05~10モル%)、さらに好ましくは0.1~10モ

ル%程度の範囲から選択できる。

[0020]

ポリアセタールコポリマーは、二成分で構成されたコポリマー、三成分で構成されたターポリマーなどであってもよい。ポリアセタールコポリマーは、ランダムコポリマーの他、ブロックコポリマー(例えば、特公平2-24307号公報、旭化成工業(株)製、商品名「テナックLA」「テナックLM」など)、グラフトコポリマーなどであってもよい。また、ポリアセタール樹脂は、線状のみならず分岐構造であってもよく、架橋構造を有していてもよい。さらに、ポリアセタール樹脂の末端は、例えば、酢酸、プロピオン酸などのカルボン酸又はそれらの無水物とのエステル化、インシアネート化合物とのウレタン化、エーテル化などにより安定化してもよい。ポリアセタールの重合度、分岐度や架橋度も特に制限はなく、溶融成形可能であればよい。ポリアセタール樹脂の分子量は特に制限されず、例えば、重量平均分子量5,000~500,000、好ましくは10,000~400,000程度である。

[0021]

前記ポリアセタール樹脂は、例えば、ホルムアルデヒド、パラホルムアルデヒド、アセトアルデヒドなどのアルデヒド類、トリオキサン、エチレンオキサイド、プロピレンオキサイド、ブチレンオキサイド、スチレンオキサイド、シクロヘキサンオキサイド、シクロヘキセンオキサイド、1,3ージオキソラン、1,3ージオキサン、ジエチレングリコールホルマール、1,4ーブタンジオールホルマールなどの環状エーテルや環状ホルマールを重合することにより製造できる。さらには、共重合成分として、アルキル又はアリールグリシジルエーテル(例えば、メチルグリシジルエーテル、エチルグリシジルエーテル、フェニルグリシジルエーテル、ナフチルグリシジルエーテルなど)、アルキレン又はポリシジルエーテル、トリエチレングリコールジグリシジルエーテル、ブタンジオールジグリシジルエーテル、トリエチレングリコールジグリシジルエーテル、アルキル又はアリールグリシジルアルコール、環状エステル(例えば、 β -プロピオラクトンなど)及びビニル化合物(例えば、スチレン、ビニルエーテルなど)を使用することもできる。

[0022]

(カルボン酸ヒドラジド)

本発明の特色は、下記式(1)で表されるヘテロ原子含有脂肪族カルボン酸のヒドラジド を添加することにより、ポリアセタール樹脂の加工安定性を大幅に向上させ、ホルムアル デヒドの発生を著しく抑制する点にある。

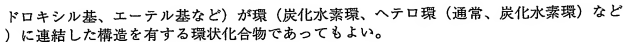
 $X - (R - C (= O) - N H N H_2)_n$ (1)

(式中、Xはヘテロ原子又はn価のヘテロ原子含有基を示し、Rはアルキレン基を示し、nは $1\sim4$ の整数を示す)

Xで表されるヘテロ原子としては、窒素原子、酸素原子、イオウ原子などが挙げられる。また、Xで表されるヘテロ原子含有基は、窒素原子、酸素原子及びイオウ原子(特に窒素原子及び酸素原子)から選択された少なくとも一種のヘテロ原子を含有していればよく、アミノ基($-NH_2$)、イミノ基(>NH)、ヒドロキシル基、メルカプト基などの他、鎖状又は環状ヘテロ原子含有基が挙げられる。なお、基Xが窒素原子含有基である場合、基Xは、通常、窒素原子(-N<)及び/又はイミノ基(-NH)を含んでいてもよく、これらの窒素原子及びイミノ基は、アミド結合、イミド結合、ウレイド結合、ウレタン結合などのイミノカルボニル結合(>N-C(=O) -, -NH-C(=O) -) に由来してもよい。

[0023]

前記へテロ原子含有基Xに対応するヘテロ原子含有化合物としては、例えば、鎖状又は環状アミンなどの窒素含有化合物;鎖状又は環状アルコール、鎖状又は環状エーテルなどの酸素含有化合物;この酸素含有化合物に対応するイオウ含有化合物などが挙げられる。なお、環状ヘテロ原子化合物は、環を構成する原子としてヘテロ原子を有するヘテロ環化合物であってもよく、ヘテロ原子含有基(窒素原子、イミノ基、アミノ基、酸素原子、ヒ



[0024]

前記鎖状アミンとしては、脂肪族アミン、例えば、アミノ直鎖又は分岐鎖状アルカン;アミノ直鎖又は分岐鎖状アルカノール;アルキレンジアミン、ジアルキレントリアミンなどの(ポリ)アルキレンポリアミン;アリールー直鎖又は分岐鎖状アルキルアミン;ジ(アミノ直鎖又は分岐鎖状アルキル)アレーンなどが挙げられる。また、環状アミンとしては、脂環族アミン(モノ又はポリアミノー(ポリ)シクロアルカン、モノ又はポリアミノー(ポリ)シクロアルケンなど)、芳香族アミン(モノ又はポリアミノーアレーンなど)などの他、アザシクロアルカン(ピロリジン、ピペリジン、ピペコリン、ピペラジン、モルホリンなど)、アザシクロアルケン又はアザシクロアルカジエン(ピロリン、イミダブリン、イミダブロン、イミダブールなど)、環状尿素(アルキレン尿素、多環式環状尿素、ヒダントインなどの環状ウレイドなど)、環状イミドなどのヘテロ環状アミンなどが挙げられる。

[0025]

鎖状アルコールとしては、例えば、モノ又はポリヒドロキシアルカン、ポリアルキレングリコールなどの脂肪族アルコールなどが挙げられる。また、環状アルコールには、脂環族アルコール、芳香族アルコールなどが含まれる。鎖状又は環状アルコールは、一価又は多価アルコールであってもよい。

[0026]

前記鎖状エーテルとしては、アルキルーアリールエーテル、アルキルーアラルキルエーテルなどが挙げられる。環状エーテルとしては、脂環族エーテル、芳香族エーテルなどの他、オキサ(ポリ)シクロアルカン、オキサ(ポリ)シクロアルケン、オキサスピロアルカンなどの酸素含有環などが挙げられる。

[0027]

Xがヘテロ原子含有基の場合、基Xはヘテロ原子(窒素原子、酸素原子など)上で基Rと結合していてもよく、炭素原子上で直接結合していてもよい。基Xが窒素原子含有基の場合、基Rに対する結合部位は、窒素原子上であってもよく、基Xが酸素原子含有基の場合、基Rに対する結合部位は、炭素原子上であってもよい。

[0028]

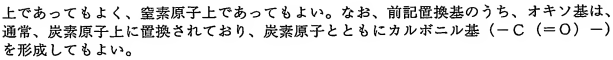
前記式(1)においてRで表されるアルキレン基としては、メチレン、エチレン、プロピレン、トリメチレン、t ープチレン基などの直鎖又は分岐鎖状 C_{1-10} アルキレン基(好ましくは C_{1-6} アルキレン基)などが挙げられる。

[0029]

また、カルボン酸ヒドラジドは、一価カルボン酸のヒドラジドであってもよく、前記式(1)において n が複数 (2~4の整数など) である多価カルボン酸のヒドラジドであってもよい。なお、前記式(1)において、n は好ましくは1~3の整数、さらに好ましくは1又は2であってもよい。

[0030]

前記へテロ原子含有脂肪族カルボン酸のヒドラジドは、置換基、例えば、オキソ基(= 0)、ヒドロキシル基、アミノ基、N-置換アミノ基(メチルアミノ、ジメチルアミノ基 などのN-モノ又はN, N-ジ C_{1-4} アルキルアミノ基など)、アルキル基(メチル、エチル、イソプロピル基などの直鎖又は分岐鎖状 C_{1-16} アルキル基;メチロール、エチロール基などのヒドロキシ C_{1-6} アルキル基;アミノエチル基などのアミノ C_{1-6} アルキル基など)、アリール基(フェニル、ヒドロキシフェニル基などのヒドロキシル基などの置換基を有していてもよい C_{6-10} アリール基など)、アラルキル基(ベンジル基などの C_{6-10} アリール $-C_{1-4}$ アルキル基など)、ヒドラジノカルボニル基などを有していてもよい。前記脂肪族カルボン酸ヒドラジドは、これらの置換基を一種又は二種以上組み合わせて有していてもよい。前記置換基は、基R上に置換していてもよいが、通常、ヘテロ原子含有基X上に置換していてもよい。なお、前記置換基の置換位置は、特に制限されず、炭素原子



[0031]

前記カルボン酸ヒドラジド(1)は、特に制限されず、例えば、対応するカルボン酸エステル(1a)とヒドラジン水化物(H_2NNH_2)との反応などにより得ることができる。 X-($R-COOR^1$)_n (1a)

(式中、 R^1 はメチル基、エチル基などのアルキル基を示す。X、R及びnは前記に同じ)

なお、基Xが窒素原子上で基Rと結合したカルボン酸ヒドラジドでは、原料となるカルボン酸エステル(1a)は、例えば、基Xに対応するアミン(前記鎖状又は環状アミン)と前記基Rに対応する α , β —不飽和カルボン酸エステル((メタ)アクリル酸メチル、(メタ)アクリル酸エチルなどの α , β — C_{1-10} 不飽和カルボン酸エステルなど)とを反応させること、前記アミンのアミノ基又はイミノ基に前記 α , β — 不飽和カルボン酸エステルを付加させることなどにより得ることができる。また、基Xに対応するアミン誘導体と(メタ)アクリロニトリルとを付加反応させ、付加体の加水分解反応及びエステル化反応によっても得ることができる。このような反応の詳細は、例えば、特開昭59—67256号公報、特開昭60—178851号公報、米国特許4,465,830号公報、米国特許4,544,733号公報などを参照できる。また、基Xが酸素原子上で基Rと結合したカルボン酸ヒドラジドでは、原料となるカルボン酸エステル(1a)は、基Xに対応するカルボン酸ヒドラジドでは、原料となるカルボン酸 (モノクロル酢酸などのモノハロゲン化 C_{1-10} アルカンーカルボン酸など)との反応により得ることができる。この反応の詳細については、例えば、特開昭58—131953号公報及び特開昭61—183316号公報などを参照できる。

[0032]

また、Xが窒素原子であり、nが3であるカルボン酸ヒドラジド(1)は、例えば、濃アンモニア水と3倍モル以上の前記と同様の α , β -不飽和カルボン酸エステル((メタ)アクリル酸エステルなど)とを反応させることにより、アンモニアの α , β -不飽和カルボン酸エステル3モル付加物を調製し、さらに、メタノール溶媒中、3倍モル以上の抱水ヒドラジンと反応させることにより得ることができる。この反応の詳細は、例えば、特開平3-193753号公報などを参照できる。Xが酸素原子であり、nが2であるカルボン酸ヒドラジド(1)は、例えば、 R^1 OOC-R-O-R-COO R^1 (式中、R及び R^1 は前記に同じ)(例えば、ジグリコール酸ジエステルなど)とヒドラジド水化物との反応により得ることができる。

[0033]

このようなヘテロ原子含有脂肪族カルボン酸のヒドラジドのうち、Xが窒素原子であるカルボン酸ヒドラジドには、 $N-モノ乃至トリス(ヒドラジノカルボニルアルキル)アミン [N, N, N-トリス(ヒドラジノカルボニルエチル)アミンなどのモノ乃至トリス(ヒドラジノカルボニル直鎖又は分岐鎖状<math>C_{1-6}$ アルキル)アミンなど]などが含まれる。

[0034]

また、基Xに対応するヘテロ原子含有化合物が脂肪族アミンである前記カルボン酸ヒドラジドの具体例としては、N-モ/又はビス(ヒドラジノカルボニル直鎖又は分岐鎖状 C_{1-6} アルキル)アミノアルカン [N-モ/又はN, N-ビス(ヒドラジノカルボニルエチル)アミノブタンなどのN-E7又はビス(ヒドラジノカルボニル直鎖又は分岐鎖状 C_{1-6} アルキル)アミノ C_{1-10} アルカンなど [N-E7又はビス(ヒドラジノカルボニルアルキル)アミノアルカノール [N-E7又は[N-E]7、[N-E]7、[N-E]7、[N-E]8、[N-E]8、[N-E]9、[N-E]9、[N-E]9、[N-E]9、[N-E]9、[N-E]9、[N-E]9、[N-E]9、[N-E]9、[N-E]1、[N-E]1、[N-E]1、[N-E]2、[N-E]3、[N-E]3、[N-E]4、[N-E]4、[N-E]5、[N-E]7、[N-E]9、[N-E]9、[N-E]9、[N-E]1、[N-E]1、[N-E]1、[N-E]1、[N-E]2 [N-E]3、[N-E]3、[N-E]4 [N-E]4 [N-E]4 [N-E]5 [N-E]9 [N-E]

, N - ビス (2 - ヒドラジノカルボニルメチル) アミノ) エタン、1 ,4 - ビス(N - モ ノ又はN,N-ビス(2-ヒドラジノカルボニルエチル)アミノ)ブタンなどのモノ又は ビス (N-モノ又はN, N-ビス (ヒドラジノカルボニル直鎖又は分岐鎖状C1-6アルキ ル) アミノ) C_{1-6} アルカン; N, N' - ビス(2 - ヒドラジノカルボニルエチル)ジエ チレントリアミンなどのモノ乃至ペンタキス(ヒドラジノカルボニル直鎖又は分岐鎖状C $_{1-6}$ アルキル) ${\rm id}$ ${\rm C}_{1-6}$ アルキレントリアミンなど]、 ${\rm N}$ ーモノ又はビス(ヒドラジノカル ボニルアルキル) アミノーアリールーアルカン [1-[N-モノ又はN, N-ビス(ヒドラジノカルボニルエチル)アミノ]ー4ーフェニルブタンなどのNーモノ又はビス(ヒド ラジノカルボニル直鎖又は分岐鎖状C1-6アルキル)アミノーC6-10アリールーC1-6アル カンなど]、N-モノ乃至ポリ(ヒドラジノカルボニルアルキル)アラルキレンジアミン [N, N'-ビス (2-ヒドラジノカルボニルエチル)-mーキシリレンジアミン、N, \mathbb{N}' - \mathbb{C} ス (1-メチルー2-ヒドラジノカルボニルエチル)-m-キシリレンジアミン 、 1 , 4 ービス (2' ービス (Nーモノ又はN, Nービス (ヒドラジノカルボニルエチル) アミノ) エチル) ベンゼンなどのビス (モノ又はビス (Nーモノ又はN, Nービス (ヒ ドラジノカルボニル直鎖又は分岐鎖状C1-6アルキル) アミノ) C1-6アルキル) C6-10ア レーンなど]の他、特開昭59-67256号公報、特開昭60-178851号公報及 び特開平3-193753号公報記載のカルボン酸ヒドラジドなどが挙げられる。

[0035]

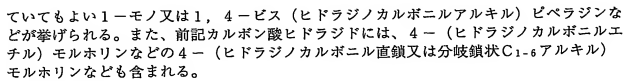
ヘテロ原子含有化合物が脂環族アミンである前記カルボン酸ヒドラジドの具体例としては、例えば、N-モ/又はN, N-ビス (ヒドラジノカルボニルエチル) アミノシクロヘキサン、1, 4-ビス (N-モ/又はN, N-ビス (ヒドラジノカルボニルエチル) アミノ) シクロヘキサンなどのモノ又はポリ (N-E/又はN, N-Uス (ヒドラジノカルボニル直鎖又は分岐鎖状 C_{1-6} アルキル) アミノ) C_{5-8} シクロアルカン及び対応するモノ又はポリ (N-E/又はN, N-Uス (ヒドラジノカルボニル直鎖又は分岐鎖状 C_{1-6} アルキル) アミノ) C_{5-8} シクロアルケンなどが挙げられる。

[0036]

ヘテロ原子含有化合物が芳香族アミンであるカルボン酸ヒドラジドの具体例としては、モノ又はポリ(N-モノ又はビス(ヒドラジノカルボニル直鎖又は分岐鎖状 C_{1-6} アルキル)アミノ)アレーン、例えば、N-モノ又はN, N-ビス(2-ヒドラジノカルボニルエチル)アミノベンゼン、1, 2-、1, 3-又は1, 4-ビス(N-モノ又はN, N-ビス(2-ヒドラジノカルボニルエチル)アミノ)ベンゼンなどのモノ又はビス(N-モノ又はN, N-ビス(2-ヒドラジノカルボニルエチル)アミノ)ベンゼンなどのモノ又はビス(N-モノ又はN, N-ビス(2-ヒドラジノカルボニルエチル)アミノビフェニル、ビス(N-モノ又はN, N-ビス(2-ヒドラジノカルボニルエチル)アミノビフェニル、ビス(N-モノ又はN, N-ビス(2-ヒドラジノカルボニルアルキル)アミノC6-10アリール)直鎖又は分岐鎖状N-ビス(N-モノ又はN, N-ビス(N-モノ又はN, N-ビス(N-モノ又はN) がまたの他、米国特許 10 は 11 などの他、米国特許 11 などの他、米国特許 12 は 13 などのも、13 などが挙げられる。

[0037]

ヘテロ原子含有化合物がアザシクロアルカンであるカルボン酸ヒドラジドの具体例としては、ヒドラジノカルボニル直鎖又は分岐鎖状 C_{1-6} アルキル基を有するモノ又はポリアザ C_{5-8} シクロアルカン、例えば、1-(2-ヒドラジノカルボニルエチル)ピペリジン、1-(2-ヒドラジノカルボニルエチル)ピペコリンなどのピペリジン環に前記例示の置換基 $(C_{1-4}$ アルキル基など)を有していてもよい $1-(E_{1-4})$ アルボニルアルキル)ピペリジン; $1-E_{1-4}$ 又は1, $4-E_{1-4}$ ス($2-E_{1-4}$) カルボニルエチル)ピペラジン、 $1-E_{1-4}$ 又は1, $1-E_{1-4}$ 2 ($1-E_{1-4}$ 2) カルボニルエチル)ピペラジン、 $1-E_{1-4}$ 2 ($1-E_{1-4}$ 3) で有していてもよいなどのピペラジン環に前記例示の置換基 $(C_{1-4}$ 2) で有し



[0038]

ヘテロ原子含有化合物が、アザシクロアルケン又はアザシクロアルカジエンであるカル ボン酸ヒドラジドとしては、アザシクロアルケン環に前記例示の置換基(C1-14アルキル 基、C6-10アリール基、オキソ基など)を有していてもよいヒドラジノカルボニル直鎖又 は分岐鎖状 C_{1-6} アルキルアザ C_{5-8} シクロアルケン [N-(2-E)]ラジノカルボニルエ チル) ピロリンなどのモノアザシクロアルケン; N-ヒドラジノカルボニルアルキルイミ ダゾリン類 (1-(2-ヒドラジノカルボニルエチル)-2-イミダゾリン、1-(2-ヒドラジノカルボニルエチル)-3-イミダゾリン、1-モノ又は1,3-ビス(2-ヒ ドラジノカルボニルエチル) - 4 - イミダゾリンなど)、N-ヒドラジノカルボニルアル キルイミダゾロン類 (1-モノ又は1, 3-ビス (2-ヒドラジノカルボニルエチル) -2(3H) - イミダゾロン、1-(2-ヒドラジノカルボニルエチル) - 4(5H) - イミダゾロン、1-(2-ヒドラジノカルボニルエチル)-5(4H)-イミダゾロンなど) などのジアザシクロアルケンなど]、アザシクロアルカジエン環に前記例示の置換基(C1-14アルキル基、C6-10アリール基など)を有していてもよいヒドラジノカルボニル直 鎖又は分岐鎖状 C_{1-6} アルキルアザ C_{5-8} シクロアルケン[1-(2-ヒドラジノカルボニルエチル) ピロールなどのモノアザシクロアルカジエン; N – ヒドラジノカルボニルアル キルイミダゾール類 (1-(2-ヒドラジノカルボニルエチル) イミダゾール、1-(2 ーヒドラジノカルボニルエチル)-2-メチルイミダゾール、1-(2-ヒドラジノカル ボニルエチル) -2-ウンデシルイミダゾール、1-(2-ヒドラジノカルボニルエチル) -2-フェニルイミダゾール、1-(2-ヒドラジノカルボニルエチル)-2-エチル - 4 - メチルイミダゾール、1 - (2 - ヒドラジノカルボニルエチル) - 2 - フェニルー 4-メチルイミダゾールなどの1- (ヒドラジノカルボニルアルキル) イミダゾール類; 2- (ヒドラジノエチル) イミダゾールなどの2- (ヒドラジノカルボニルアルキル) イ ミダゾール類など) などのジアザシクロアルカジエンなど] などが挙げられる。

[0039]

[0040]

前記ヒドラジノカルボニルアルキル基(ヒドラジノカルボニル直鎖又は分岐鎖状 C_{1-6} アルキル基など)を有する環状ウレイドとしては、N-モノ又は N, N'-ビス(2-ヒドラジノカルボニルエチル)バルビツル酸などのジカルボン酸のウレイド;<math>N-E / V は N, $N'-ビス(2-ヒドラジノカルボニルエチル)ウラシルなどの<math>\beta-V$ が で ウレイド;N-E / V が アルデヒド酸のウレイド;N-E / V が アルデヒド酸のウレイド;N-E / V が アルデヒド酸のウレイド;N-E / V が アルデヒド酸のウレイド。例えば、ヒドラジノカルボニルアルキル基を

有するヒダントインなどが挙げられる。

[0041]

このヒドラジノカルボニルアルキル基を有するヒダントインとしては、1又は3-モノ (ヒドラジノカルボニルアルキル) ヒダントイン、1,3-ビス(ヒドラジノカルボニル アルキル)ヒダントインなどが挙げられ、ヒダントインの5位には1又は2つの置換基(メチル基などの直鎖又は分岐鎖状 C1-6アルキル基、フェニル基などの C6-10アリール基 など)を有していてもよく、5位の2つの置換基は5位の炭素原子とともに環を形成して もよい。このような化合物としては、1-又は3-モノ(ヒドラジノカルボニル直鎖又は 分岐鎖状 C_{1-6} アルキル)ヒダントイン [1-(ヒドラジノカルボニルエチル) ヒダントイン、3-(ヒドラジノカルボニルエチル)-5.5-ジメチルヒダントインなど]、<math>1, 3 - ビス(ヒドラジノカルボニル直鎖又は分岐鎖状C1-6アルキル)ヒダントイン [1 3-ビス(2-ヒドラジノカルボニルエチル)-5-メチルヒダントイン、1,3-ビ ス(2ーヒドラジノカルボニルエチル)-5-イソプロピルヒダントイン、1,3-ビス (2-ヒドラジノカルボニルエチル) - 5, 5-ジメチルヒダントイン、<math>1, 3-ビス(1-メチル-2-ヒドラジノカルボニルエチル)-5,5-ジメチルヒダントインなどの 5-モノ又は 5, $5-ジ 直鎖又は分岐鎖状 <math>C_{1-4}$ アルキルーヒダントイン; 1, 3-ビス(2-ヒドラジノカルボニルエチル)-5-フェニルヒダントインなどの5-モノ又は5 _ 5 ージC6-10 アリールーヒダントイン;1,3ービス(2-ヒドラジノカルボニルエチ ロヒダントインなど]などの他、米国特許4465830号公報に記載のヒダントインカ ルボン酸ヒドラジドなどが挙げられる。これらのうち、ヒダントイン環の5位に1又は2 つの置換基を有する化合物が好ましい。

[0042]

前記基Xに対応するヘテロ原子含有化合物が環状イミドであるカルボン酸ヒドラジドとしては、ヒドラジノカルボニルアルキル基を有する環状イミドは、N-(2-ヒドラジノカルボニルエチル) スクシンイミド、N-(2-ヒドラジノカルボニルエチル) グルタルイミドなどの $N-(ヒドラジノカルボニル直鎖又は分岐鎖状<math>C_{1-6}$ アルキル) C_{4-8} 環状イミドの他、 C_{8-12} 縮合環状イミド C_{8-12} にベンゼン環が縮合した C_{8-12} にベンゼンカルボニルエチル) フタルイミド、 C_{8-12} がかまニルエチル) フタルイミド、 C_{8-12} がかまニルエチル) フタルイミド、 C_{8-12} がまったエチル) C_{8-12} がまなどの C_{1-4} アルキル基;カルボニルフタルイミドなどのベンゼン環に置換基(メチル基などの C_{1-4} アルキル基;カルボキシル基;ヒドラジノカルボニル基など)を有していてもよい C_{8-12} がまがる。

[0043]

一方、Xが酸素原子であるカルボン酸ヒドラジドには、ビス(ヒドラジノカルボニルメチル)エーテル、ビス(2-ヒドラジノカルボニルエチル)エーテル、ビス(1-メチル-2-ヒドラジノカルボニルエチル)エーテルなどのビス(ヒドラジノ直鎖又は分岐鎖状 C_{1-6} アルキル)エーテルが含まれる。

[0044]

基Xに対応するヘテロ原子含有化合物が脂肪族アルコールであるカルボン酸ヒドラジドとしては、例えば、モノ又はポリ(ヒドラジノカルボニルアルキルオキシ)アルカン [1, 2ービス(2ーヒドラジノカルボニルエチルオキシ)エタン、1, 3ービス(2ーヒドラジノカルボニルエチルオキシ)プロパン、1, 4ービス(2ーヒドラジノカルボニルエチルオキシ)ー2, 2 チルオキシ)ブタン、1, 3ービス(2ーヒドラジノカルボニルエチルオキシ)ー2, 2 ージメチルプロパン、1, 2, 3ートリス(2ーヒドラジノカルボニルエチルオキシ)プロパン、テトラキス(2ーヒドラジノカルボニルエチルオキシメチル)メタンなどのモノ又はテトラキス(ヒドラジノカルボニル直鎖又は分岐鎖状 C_{1-8} アルカンなど]、ポリアルキレングリコールービス(ヒドラジノカルボニル

アルキル) エーテル [ジエチレングリコールービス (2ーヒドラジノカルボニルエチル) エーテル、ポリエチレングリコールービス (2ーヒドラジノカルボニルエチル) エーテル などのポリ C_{2-4} アルキレングリコールービス (ヒドラジノカルボニル C_{1-6} アルキル) エーテルなど] などが挙げられる。

[0045]

ヘテロ原子含有化合物が脂環族アルコールであるカルボン酸ヒドラジドの具体例としては、例えば、モノ又はポリ(ヒドラジノカルボニルアルキルオキシ)シクロアルカン [モノ又はジ(ヒドラジノカルボニルエトキシ)シクロヘキサン、ヒドラジノカルボニルエトキシデカリンなどの(ポリ) C_{5-8} シクロアルカンなど]、モノ又はポリ(ヒドラジノカルボニルエトキシ)シクロヘキセンなどの(ポリ) C_{5-8} シクロアルケン [モノ又はジ(ヒドラジノカルボニルエトキシ)シクロヘキセンなどの(ポリ) C_{5-8} シクロアルケン]、モノ又はポリ(ヒドラジノカルボニルエトキシ)シクロヘキサジエンなどの(ポリ) C_{5-8} シクロアルカジエンなど [モノ又はジ(ヒドラジノカルボニルエトキシ)シクロヘキサジエンなどの(ポリ) C_{5-8} シクロアルカジエンなど]、水添ビスフェノール類のヒドラジノカルボニルアルキルエーテル [4,4'ー(2ーヒドラジノカルボニルエトキシ)水添ビフェニル、ビス(4ー(2ーヒドラジノカルボニルエトキシ)シクロヘキシル)メタンなど] などが挙げられる。

[0046]

基Xに対応するヘテロ原子含有化合物が、芳香族アルコールであるカルボン酸ヒドラジ ドとしては、モノ又はポリ (ヒドラジノカルボニル直鎖又は分岐鎖状C1-6アルコキシ) アレーンなどが挙げられる。このカルボン酸ヒドラジドを構成するアレーン環は、1つ又 は複数の置換基 (メチル基などのC1-4アルキル基、カルボキシル基、ヒドラジノカルボ ニル基など)を有していてもよい。このような化合物には、例えば、モノヒドラジノカル ボニルアルコキシ C_{6-10} アレーン [(ヒドラジノカルボニルメチルオキシ)ベンゼン、(2-ヒドラジノカルボニルエチルオキシ)ベンゼン、1, 2-、1, 3-又は1, 4-ビ ス (ヒドラジノカルボニルメチルオキシ) ベンゼン、1, 2-、1, 3-又は1, 4-ビ ス (2-ヒドラジノカルボニルエチルオキシ) ベンゼン、1,3,5-トリス(2-ヒド ラジノカルボニルエチルオキシ)ベンゼン、2-,3-又は4-(ヒドラジノカルボニル メチルオキシ)安息香酸ヒドラジド、2-,3-又は4-(2-ヒドラジノカルボニルエ チルオキシ)安息香酸ヒドラジド、2-,3,又は4-(1-メチルー2-ヒドラジノカ ルボニルエチルオキシ)安息香酸ヒドラジド、(ヒドラジノカルボニルメチルオキシ)ナ フタレン、3-(ヒドラジノカルボニルエチルオキシ)-2-ナフタレンカルボン酸ヒド ラジド、6-(ヒドラジノカルボニルエチルオキシ)-2-ナフタレンカルボン酸ヒドラ ジドなど]、モノ又はビス(ヒドラジノカルボニルアルコキシ)ビス C 6-10 アリール [4] , 4'-ビス(ヒドラジノカルボニルメチルオキシ)ビフェニル、4,4-ビス(2-ヒ ドラジノカルボニルエチルオキシ) ビフェニル、4,4'ービス(1ーメチルー2ーヒド ラジノカルボニルエチルオキシ) ビフェニル、4'-(2-ヒドラジノカルボニルエチル オキシ) - 4 - ビフェニルカルボン酸ヒドラジドなどのビフェニル類; 4, 4' - ビス (ヒドラジノカルボニルメチルオキシ)ジフェニルメタン、ビス(4-(2-ヒドラジノカ ルボニルエチルオキシ)フェニル)メタン、2,2-ビス(4-(ヒドラジノカルボニル メチルオキシ)フェニル)プロパン、2,2-ビス(4-(2-ヒドラジノカルボニルエ チルオキシ)フェニル)プロパン、2,2-ビス(4-(1-メチル-2-ヒドラジノカ ルボニルエチルオキシ)フェニル)プロパンなどのビスС6-10アリール直鎖又は分岐鎖状 C_{1-4} アルカン類;ビス (4-(2-ヒドラジノカルボニルエチルオキシ) フェニル) エーテル、ビス (4-(2-ヒドラジノカルボニルエチルオキシ) フェニル) スルフィド、 ビス (4-(2-ヒドラジノカルボニルエチルオキシ) フェニル) スルホン、ビス (4-(2-ヒドラジノカルボニルエチルオキシ)フェニル)ケトンなど]などの他、特開昭5 8-131953号公報、特開昭59-24714号公報及び特開昭61-183316 号公報などに記載のカルボン酸ヒドラジドなどが含まれる。これらのカルボン酸ヒドラジ ドの調製方法は、例えば、特開昭58-131953号公報、特開昭59-24714号 公報、及び特開昭61-183316号公報などを参照できる。

[0047]

ヘテロ原子含有化合物が、脂環族エーテルであるカルボン酸ヒドラジドの具体例としては、例えば、1-xトキシー4-(2, ーヒドラジノカルボニルエチル)シクロヘキサンなどの C_{1-10} アルコキシーヒドラジノカルボニル直鎖又は分岐鎖状 C_{1-6} アルキルー C_{5-8} シクロアルカン;シクロヘキシルー4-(2, ーヒドラジノカルボニルエチル)シクロヘキシルエーテル、ビス(4-(2, ーヒドラジノカルボニルエチル)シクロヘキシル)エーテルなどのビス((モノ又はビスヒドラジノカルボニル直鎖又は分岐鎖状 C_{1-6} アルキル) C_{5-8} シクロアルキル)エーテルなどが挙げられる。

[0048]

ヘテロ原子含有化合物が、芳香族エーテルであるカルボン酸ヒドラジドの具体例としては、例えば、1-エトキシー4-(2'-ヒドラジノカルボニルエチル) ベンゼンなどの C_{1-10} アルコキシーヒドラジノカルボニル直鎖又は分岐鎖状 C_{1-6} アルキルー C_{6-10} アレーン;4-(2'-ヒドラジノカルボニルエチル) フェニルーフェニルエーテル、ビス(4-(2'-ヒドラジノカルボニルエチル) フェニル) エーテルなどのビス((モノ又はビスヒドラジノカルボニル直鎖又は分岐鎖状 C_{1-6} アルキル) C_{6-10} アリール) エーテルなどが挙げられる。

[0049]

前記基Xに対応するヘテロ原子含有化合物が、酸素含有環であるカルボン酸ヒドラジド としては、例えば、ヒドラジノカルボニルアルキル(例えば、ヒドラジノカルボニル直鎖 又は分岐鎖状C₁₋₆アルキル) オキサシクロアルカン [ヒドラジノカルボニルエチルテト ラヒドロフラン、5-メチロール-5-エチル-2-(2-ヒドラジノカルボニルエチル) -1, 3-ジオキサン、5-メチロール-5-エチル-2-(ヒドラジノカルボニルア ルキル) -1, 3-ジオキサン (5-メチロール-5-エチル-2-(1, 1-ジメチル -2-ヒドラジノカルボニルエチル)-1,3-ジオキサンなど)などのオキサシクロア ルカン環に前記例示の置換基(アルキル基、ヒドロキシアルキル基など)を有していても よい5~8員モノ又はポリオキサシクロアルカン(モノ又はジオキサシクロアルカンなど)など〕、ヒドラジノカルボニルアルキル(例えば、ヒドラジノカルボニル直鎖又は分岐 鎖状 C1-6 アルキル) オキサスピロアルカン [例えば、3, 9ービス (ヒドラジノカルボ ニルアルキル)-2,4,8,10-テトラオキサスピロ[5.5]ウンデカン(例えば 、3、9ービス(ヒドラジノカルボニルメチル)-2,4,8,10-テトラオキサスピ ロ[5.5] ウンデカン、3,9ービス(2-ヒドラジノカルボニルエチル)-2,4, 8, 10-テトラオキサスピロ[5.5]ウンデカン、3,9-ピス(1,1-ジメチル -1-ヒドラジノカルボニルメチル)-2, 4, 8, 10-テトラオキサスピロ[5.5]] ウンデカンなど) などのモノ又はポリオキサスピロC6-20アルカン (モノ乃至テトラオ キサスピロC₈₋₁₆アルカンなど) など] 、ヒドラジノカルボニルアルキル基(ヒドラジノ カルボニル直鎖又は分岐鎖状C1-6アルキル基など)を有するオキサシクロアルケン又は オキシシクロアルカジエン (ヒドラジノカルボニルエチルフラン、ヒドラジノカルボニル エチルピラン、ヒドラジノカルボニルエチルー2H,4H-1,3-ジオキシンなどの5 ~8員のモノ又はジオキサシクロアルケン又はシクロアルカジエン;ヒドラジノカルボニ ルエチルイソベンゾフラン、ヒドラジノカルボニルエチルクロメンなど)などが挙げられ る。

[0050]

これらのヘテロ原子含有脂肪族カルボン酸のヒドラジドは、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

[0051]

前記へテロ原子含有脂肪族カルボン酸のヒドラジドのうち、ヒドラジノカルボニル直鎖 又は分岐鎖状C1-4アルキル基を有するヘテロ原子含有化合物(例えば、環状ウレイド化 合物などの環状アミン、オキサスピロアルカンなどの環状エーテルなど)などが好ましい 。前記脂肪族カルボン酸ヒドラジドとしては、特に、5位にアルキル基などの置換基を有 していてもよいヒドラジノカルボニルアルキルヒダントイン類(1,3-ビス(2-ヒド ラジノカルボニルエチル)-5-4ソプロピルヒダントインなどの1, 3-ビス(ヒドラジノカルボニル直鎖又は分岐鎖状アルキル)-5-モノ(又は5, 5-ジ)直鎖又は分岐鎖状アルキルヒダントインなど)、3, 9-ビス(ヒドラジノカルボニルアルキル)-2, 4, 8, 10-テトラオキサスピロ [5.5] ウンデカン(3, 9-ビス(2-ビドラジノカルボニルエチル)-2, 4, 8, 10-テトラオキサスピロ [5.5] ウンデカンなど)などのモノ又はポリ(ヒドラジノカルボニル直鎖又は分岐鎖状アルキル)-モノ又はポリオキサスピロ C_{6-20} アルカンなどが好ましい。

[0052]

このようなカルボン酸ヒドラジドを用いると、従来の安定剤をはるかに凌駕する安定化効果が少量添加で発現し、成形加工性(離型性、モールドデポジット)に優れたポリアセタール樹脂組成物を得ることができる。また、成形品からの染み出し特性(ブルーミング性)も大幅に改善できる。

[0053]

前記カルボン酸ヒドラジドは単独であってもポリアセタール樹脂に対して顕著な安定性及び加工安定性を付与できるが、さらに、酸化防止剤、加工安定剤、耐熱安定剤、耐候(光)安定剤、耐衝撃改良剤、光沢性制御剤、摺動性改良剤、着色剤及び充填剤から選択された少なくとも一種と組み合わせて用いてもよい。

[0054]

なお、安定剤(酸化防止剤、加工安定剤、耐熱安定剤及び耐候(光)安定剤)の多くは、分子内にエステル結合 [-C(=O)O-]を構造単位として含んでいる。前記カルボン酸ヒドラジドはこのようなエステル結合を有する安定剤と組み合わせて用いてもポリアセタール樹脂を安定化することができる。

[0055]

(酸化防止剤)

酸化防止剤には、ヒンダードフェノール系化合物、及びヒンダードアミン系化合物などが含まれる。

[0056]

ヒンダードフェノール系化合物としては、慣用のフェノール系酸化防止剤又は安定剤、 例えば、単環式ヒンダードフェノール化合物 (2,6-ジーt-ブチルーp-クレゾール など)、炭化水素基又はイオウ原子を含む基で連結された多環式ヒンダードフェノール化 合物 [2, 2′ーメチレンビス (4-メチルー6-t-ブチルフェノール)、4, 4′ー メチレンビス (2, 6-ジ-t-ブチルフェノール)、1, 1, 3-トリス (2-メチル-4-ヒドロキシ-5-t-プチルフェニル) ブタンなどのC1-10アルキレンビス乃至テ トラキス (tーブチルフェノール) 類; 4, 4'ープチリデンビス (3ーメチルー6ー t ープチルフェノール) などのC2-10アルケニレン又はジエニレンビス乃至テトラキス (t -ブチルフェノール)類;1,3,5-トリメチルー2,4,6-トリス(3,5-ジー tーブチルー4ーヒドロキシベンジル)ベンゼンなどのC6-20アリーレン又はアラルキレ ンビス乃至テトラキス (tーブチルフェノール) 類;4,4′ーチオビス(3ーメチルー 6-t-ブチルフェノール)などのイオウ原子を有する基で連結されたビス(t-ブチル フェノール)類など]、エステル基又はアミド基を有するヒンダードフェノール化合物[n-オクタデシルー3-(4′ーヒドロキシー3′,5′ージー1-プチルフェニル)プ ロピオネート、nーオクタデシルー2ー(4′ーヒドロキシー3′,5′ージーtープチ ルフェニル) プロピオネートなどのC2-10アルキレンカルボニルオキシ基を有する t ーブ チルフェノール; 1, 6-ヘキサンジオールービス[3-(3, 5-ジーtーブチルー4 ーヒドロキシフェニル)プロピオネート]、トリエチレングリコールービス[3-(3t-プチル-5-メチル-4-ヒドロキシフェニル)プロピオネート]、ペンタエリスリ トールテトラキス [3-(3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル) プロピオ ネート]などの脂肪酸のポリオールエステルで連結されたビス乃至テトラキス (tープチ ルフェノール) 類; 3, 9ービス [2- |3- (3-t-ブチルー4-ヒドロキシー5-メチルフェニル)プロピオニルオキシ -1,1-ジメチルエチル]-2,4,8,10 ーテトラオキサスピロ [5.5] ウンデカンなどのヘテロ環基とC2-10アルキレンカルボ ニルオキシ基とを有するビス乃至テトラキス(t-ブチルフェノール)類;2-t-ブチ ルー6-(3´-t-ブチルー5´-メチルー2´-ヒドロキシベンジル)-4-メチル フェニルアクリレート、2-[1-(2-ヒドロキシー3,5-ジーtーペンチルフェニ ν) エチル] -4, $6-ジ-t-ペンチルフェニルアクリレートなどの<math>C_{3-10}$ アルケニル カルボニルオキシ基を有するt-アルキルフェノール(例えば、t-ブチルフェノール及 $\ddot{v}_t - ペンチルフェノールなど)$; $\ddot{v}_n - \dot{v}_2 = \dot{v}_3$, $5 - \dot{v}_1 - \dot{v}_2 = \dot{v}_3$ - ヒドロキシベンジルホスホネートなどのホスホン酸エステル基を有するヒンダードフェ ノール化合物;N, N' ーヘキサメチレンビス(3, 5 – ジー t – ブチルー 4 – ヒドロキ シージヒドロシンナムアミド、 $N,\ N'$ -エチレンビス $[3-(3,\ 5-ジ-t-ブチル$ -4-ヒドロキシフェニル)プロピオンアミド]、N, N' ーテトラメチレンビス [3-(3, 5-ジ-t-プチルー4-ヒドロキシフェニル) プロピオンアミド]、<math>N, N'-ヘキサメチレンビス [3-(3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル) プロピ オンアミド]、N, N' -エチレンビス [3-(3-t-)]チルー5-メチルー4-ヒド ロキシフェニル) プロピオンアミド]、N, N' -ヘキサメチレンビス [3-(3-t-ブチルー5-メチルー4-ヒドロキシフェニル)プロピオンアミド]、N, N'ービス[3-(3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)プロピオニル]ヒドラジン、 N, N' ービス [3-(3-t-ブチルー5-メチルー4-ヒドロキシフェニル) プロピオニル] ヒドラジン、1,3,5ートリス(3,5ージーtーブチルー4ーヒドロキシベ ンジル) イソシアヌレート、1,3,5ートリス(4-t-ブチルー3-ヒドロキシー2 . 6-ジメチルベンジル) イソシアヌレートなどのアミド単位を有するヒンダードフェノ ール化合物など]などが含まれる。中でも、t-ブチル(特に複数のt-ブチル)基を有 するフェノール化合物 (特に複数の t - ブチルフェノール部位を有する化合物) が好まし い。これらのヒンダードフェノール系化合物は、単独で又は二種以上組み合わせて使用で きる。

[0057]

前記ヒンダードアミン系化合物としては、立体障害性基を有するピペリジン誘導体、例 えば、エステル基含有ピペリジン誘導体[4-アセトキシー2,2,6,6ーテトラメチ ルピペリジン、4-ステアロイルオキシ-2,2,6,6-テトラメチルピペリジン、4 - アクリロイルオキシー 2, 2, 6, 6 - テトラメチルピペリジンなどの脂肪族アシルオ キシピペリジン (C2-20脂肪族アシルオキシーテトラメチルピペリジンなど) ; 4 ーベン ゾイルオキシー2,2,6,6ーテトラメチルピペリジンなどの芳香族アシルオキシピペ リジン(C_{7-11} 芳香族アシルオキシーテトラメチルピペリジンなど);ビス(2, 2, 6, 6ーテトラメチルー4ーピペリジル) オギザレート、ピス(2,2,6,6ーテトラメ チルー4ーピペリジル)マロネート、ビス(2,2,6,6ーテトラメチルー4ーピペリ ジル) アジペート、ビス (1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチルー4-ピペリジル) アジペ ート、ビス(2, 2, 6, 6ーテトラメチルー4ーピペリジル)セバケート、ビス(1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチルー4ーピペリジル) セバケートなどの脂肪族ジ又はトリカ ルボン酸-ビス又はトリスピペリジルエステル(C2-20脂肪族ジカルボン酸-ビスピペリ ジルエステルなど);ビス(2,2,6,6-テトラメチルー4-ピペリジル)テレフタ レート、トリス(2, 2, 6, 6ーテトラメチルー4ーピペリジル)ベンゼンー1, 3, 5-トリカルボキシレートなどの芳香族ジ乃至テトラカルボン酸-ビス乃至テトラキスピ ペリジルエステル(芳香族ジ又はトリカルボン酸-ビス又はトリスピペリジルエステルな ど)など]、エーテル基含有ピペリジン誘導体[4-メトキシー2,2,6,6ーテトラ メチルピペリジンなどのC1-10アルコキシピペリジン(C1-6アルコキシーテトラメチル ピペリジンなど);4-シクロヘキシルオキシ-2,2,6,6-テトラメチルピペリジ ンなどの C_{5-8} シクロアルキルオキシーピペリジン;4-フェノキシー2, 2, 6, 6-テトラメチルピペリジンなどのアリールオキシピペリジン;4ーベンジルオキシー2,2 6, 6ーテトラメチルピペリジンなどC6-10アリールーC1-4アルキルオキシーピペリ ジン; 1, 2-ビス(2, 2, 6, 6-テトラメチル-4-ピペリジルオキシ) エタンな どのアルキレンジオキシビスピペリジン(C_{1-10} アルキレンジオキシービスピペリジンなど)など]、アミド基含有ピペリジン誘導体 [4-(7x-2)] ((7x-2) ((7x-2)) (7x-2)) (7x-2)) (7x-2) ((7x-2)) (7x-2))

[0058]

これらの酸化防止剤は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。前記酸化防止剤の割合は、ポリアセタール樹脂100重量部に対して、0.001~5重量部、好ましくは0.005~3重量部、さらに好ましくは0.01~2重量部程度であってもよい。

[0059]

(加工安定剤)

加工安定剤としては、(a)長鎖脂肪酸又はその誘導体、(b)ポリオキシアルキレングリコール、(c)シリコーン系化合物などから選択された少なくとも一種が挙げられる。

[0060]

(a) 長鎖脂肪酸又はその誘導体

[0061]

長鎖脂肪酸の誘導体には、脂肪酸エステル及び脂肪酸アミドなどが含まれる。前記脂肪酸エステルとしては、その構造は特に制限されず、直鎖状又は分岐状脂肪酸エステルのいずれも使用でき、前記長鎖脂肪酸とアルコールとのエステル(モノエステル、ジエステル、トリエステル及びテトラエステルなどの1つ又は複数のエステル結合を有するエステルなど)が挙げられる。長鎖脂肪酸エステルを構成するアルコールは、特に制限されず、一価アルコールでもよいが、通常、多価アルコールを使用する場合が多い。

[0062]

前記多価アルコールとしては、炭素数が $2\sim8$ 程度、好ましくは $2\sim6$ 程度の多価アルコール又はその重合体、例えば、アルキレングリコール [エチレングリコール、ジエチレングリコール、プロピレングリコールなどの C_{2-8} アルキレングリコール(好ましくは C_{2-6} アルキレングリコール)など などのジオール類;グリセリン、トリメチロールプロパ

ン又はこれらの誘導体などのトリオール類;ペンタエリスリトール、ソルビタン又はこれらの誘導体などのテトラオール類;及びこれらの多価アルコール類の単独又は共重合体(例えば、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコールなどのアルキレングリコールの単独又は共重合体、ポリグリセリン、ジペンタエリスリトール、ポリペンタエリスリトールなど)などが例示できる。前記ポリオキシアルキレングリコールの平均重合度は2以上(例えば、2~500)、好ましくは2~400(例えば、2~360)程度であり、さらに好ましくは平均重合度16以上(例えば、20~200程度)である。なお、多価アルコールとして、ポリオキシアルキレングリコールを用いる場合、エステルを構成する長鎖脂肪酸として、炭素数12以上の脂肪酸、例えば、一価の C_{12-26} 飽和又は不飽和脂肪酸、及び二価の C_{12-20} 飽和又は不飽和脂肪酸などを使用するのが好ましい。前記アルコールも単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

[0063]

このような長鎖脂肪酸エステルの例としては、エチレングリコールモノ又はジパルミチン酸エステル、エチレングリコールモノ又はジステアリン酸エステル、エチレングリコールモノ又はジベスン酸エステル、エチレングリコールモノ又はジモンタン酸エステル、グリセリンモノ乃至トリパルミチン酸エステル、グリセリンモノ乃至トリパルミチン酸エステル、グリセリンモノ乃至トリベへン酸エステル、グリセリンモノ乃至トリモンタン酸エステル、グリセリンモノ乃至トリールモノ乃至テトラパルミチン酸エステル、ペンタエリスリトールモノ乃至テトラステアリン酸エステル、ペンタエリスリトールモノ乃至テトラステアリン酸エステル、ペンタエリスリトールモノウンデシルでステル、ペンタンでリスリトールモノウンデシルでステル、ソルビタンモノステアリン酸エステル、ペンタエリスリトールモノウンデシルでステル、ソルビタンモノステアリンでエステル、ポリアルキレングリコール(ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコールなど)のモノ又はジラウレート、モノ又はジパルミテート、モノ又はジステアレート、モノ又はジベヘネート、モノ又はジモンタネート、モノ又はジオレート、モノ又はジリノレートなどが挙げられる。

[0064]

前記誘導体のうち、脂肪酸アミドとしては、前記長鎖脂肪酸(一価又は二価の長鎖脂肪酸)とアミン類(モノアミン、ジアミン、ポリアミン類など)との酸アミド(モノアミド 、ビスアミドなど)が使用できる。酸アミドのうち、特にビスアミドが好ましい。

[0065]

モノアミドとしては、例えば、カプリン酸アミド、ラウリン酸アミド、ミリスチン酸アミド、パルミチン酸アミド、ステアリン酸アミド、アラキン酸アミド、ベヘン酸アミド、モンタン酸アミドなどの飽和脂肪酸の第1級酸アミド、オレイン酸アミドなどの不飽和脂肪酸の第1級酸アミド、ステアリルステアリン酸アミド、ステアリルオレイン酸アミドなどの飽和及び/又は不飽和脂肪酸とモノアミンとの第2級酸アミドなどが例示できる。

[0066]

ビスアミドには C_{1-6} アルキレンジアミン(特に、 C_{1-2} アルキレンジアミン)と前記脂肪酸とのビスアミドなどが含まれ、その具体例としては、エチレンジアミンージパルミチン酸アミド、エチレンジアミンージステアリン酸アミド(エチレンビスステアリルアミド)、ヘキサメチレンジアミンージステアリン酸アミド、エチレンジアミンージベヘン酸アミド、エチレンジアミンージモンタン酸アミド、エチレンジアミンージオレイン酸アミド、エチレンジアミンージエルカ酸アミドなどが挙げられ、さらにエチレンジアミンー(ステアリン酸アミド)オレイン酸アミドなどのアルキレンジアミンのアミン部位に異なるアシル基が結合した構造を有するビスアミドなども使用できる。前記酸アミドにおいて、酸アミドを構成する脂肪酸は飽和脂肪酸であるのが好ましい。

[0067]

これらの長鎖脂肪酸又はその誘導体は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

[0068]

(b) ポリオキシアルキレングリコール

ポリオキシアルキレングリコールには、アルキレングリコール [例えば、エチレングリコール、プロピレングリコール、テトラメチレングリコールなどの C_{2-6} アルキレングリコール (好ましくは C_{2-4} アルキレングリコール) など] の単独又は共重合体、それらの誘導体などが含まれる。

[0069]

ポリオキシアルキレングリコールの具体例としては、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリテトラメチレングリコールなどのポリC2-6オキシアルキレングリコール(好ましくはポリC2-4オキシアルキレングリコール)、ポリオキシエチレンーポリオキシプロピレン共重合体(ランダム又はプロック共重合体など)、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレングリセリルエーテル、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレンモノブチルエーテルなどの共重合体などが挙げられる。これらのうち、オキシエチレン単位を有する重合体、例えば、ポリエチレングリコール、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレン共重合体及びそれらの誘導体などが好ましい。

[0070]

ポリオキシアルキレングリコールの数平均分子量は、 $3\times10^2\sim1\times10^6$ (例えば、 $5\times10^2\sim5\times10^5$)、好ましくは $1\times10^3\sim1\times10^5$ (例えば、 $1\times10^3\sim5\times10^4$)程度である。ポリオキシアルキレングリコールは、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

[0071]

(c) シリコーン系化合物

シリコーン系化合物には、(ポリ) オルガノシロキサンなどが含まれる。(ポリ) オルガノシロキサンとしては、ジアルキルシロキサン (例えば、ジメチルシロキサンなど)、アルキルアリールシロキサン (例えば、フェニルメチルシロキサンなど)、ジアリールシロキサン (例えば、ジフェニルシロキサンなど) などのモノオルガノシロキサン、これらの単独重合体 (例えば、ポリジメチルシロキサン、ポリフェニルメチルシロキサンなど)又は共重合体などが例示できる。なお、ポリオルガノシロキサンは、オリゴマーであってもよい。

[0072]

また、(ポリ)オルガノシロキサンには、分子末端や主鎖に、エポキシ基、ヒドロキシル基、アルコキシ基、カルボキシル基、アミノ基又は置換アミノ基(ジアルキルアミノ基など)、エーテル基、ビニル基、(メタ)アクリロイル基などの置換基を有する変性(ポリ)オルガノシロキサン(例えば、変性シリコーン)なども含まれる。これらのシリコーン系化合物は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

[0073]

前記加工安定剤の割合は、ポリアセタール樹脂100重量部に対して、例えば、0.001~10重量部、好ましくは0.01~5重量部、さらに好ましくは0.03~3重量部程度から選択でき、特に0.03~2重量部程度であってもよい。

[0074]

(耐熱安定剤)

前記耐熱安定剤には、(a)塩基性窒素化合物、(b)有機カルボン酸又は有機カルボン酸金属塩、(c)アルカリ又はアルカリ土類金属化合物、(d)ハイドロタルサイト、(e)ゼオライト及び(f)ホスフィン化合物などが含まれる。

[0075]

(a) 塩基性窒素化合物

塩基性窒素化合物としては、アミノトリアジン化合物、グアニジン化合物、尿素化合物、アミノ酸化合物、アミノアルコール化合物、イミド化合物、アミド化合物及びヒドラジン化合物から選択された少なくとも一種が使用できる。

[0076]

アミノトリアジン化合物には、メラミン又はその誘導体 [メラミン、メラミン縮合体 (メラム、メレム、メロン) など]、グアナミン又はその誘導体、及びアミノトリアジン樹

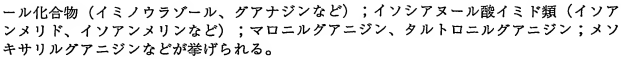
脂 [メラミンの共縮合樹脂(メラミンーホルムアルデヒド樹脂、フェノールーメラミン樹脂、メラミンーフェノールーホルムアルデヒド樹脂、ベンゾグアナミンーメラミン樹脂、芳香族ポリアミンーメラミン樹脂など)、グアナミンの共縮合樹脂(ベンゾグアナミンーホルムアルデヒド樹脂、ベンゾグアナミンーフェノールーホルムアルデヒド樹脂など)など]が含まれる。

[0077]

前記アミノトリアジン化合物のうち、グアナミン誘導体には、脂肪族グアナミン化合物 [モノグアナミン類 (バレログアナミン、カプログアナミン、ヘプタノグアナミン、カプ リログアナミン、ステアログアナミンなどのC₁₋₂₄アルキル置換グアナミンなど)、アル キレンビスグアナミン類(サクシノグアナミン、グルタログアナミン、アジポグアナミン 、ピメログアナミン、スベログアナミン、アゼログアナミン、セバコグアナミンなどのC 1-24アルキレンービスグアナミンなど)]、脂環族グアナミン系化合物[モノグアナミン 類(シクロヘキサンカルボグアナミン、ノルボルネンカルボグアナミン、シクロヘキセン カルボグアナミン、ノルボルナンカルボグアナミン及びそれらの官能基置換体(アルキル 基、ヒドロキシル基、アミノ基、アセトアミノ基、ニトリル基、カルボキシル基、アルコ キシカルボニル基、カルバモイル基、アルコキシ基、フェニル基、クミル基、ヒドロキシ フェニル基などの官能基がシクロアルカン残基に1~3個置換した誘導体など)など)な ど]、芳香族グアナミン系化合物 [モノグアナミン類 (ベンゾグアナミン及びその官能基 置換体(アルキル基、アリール基、ヒドロキシル基、アミノ基、アセトアミノ基、ニトリ ル基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、アルコキシ基、フェ ニル基、クミル基、ヒドロキシフェニル基などの官能基がベンゾグアナミンのフェニル残 基に1~5個置換した誘導体など:例えば、oー、m-又はp-トルグアナミン、oー、 m-又p-キシログアナミン、o-、m-又はp-フェニルベンゾグアナミン、o-、m -又はp-ヒドロキシベンゾグアナミン、4-(4'-ヒドロキシフェニル)ベンゾグア ナミン、o-、m-又はp-ニトリルベンゾグアナミン、3,5-ジメチルー4-ヒドロ キシベンゾグアナミン、3,5-ジーt-ブチルー4-ヒドロキシベンゾグアナミンなど)、α-又はβ-ナフトグアナミン及びそれらの官能基置換誘導体、ポリグアナミン類(フタログアナミン、イソフタログアナミン、テレフタログアナミン、ナフタレンジグアナ ミン、ビフェニレンジグアナミンなど)、アラルキル又はアラルキレングアナミン類(フ ェニルアセトグアナミン、β-フェニルプロピオグアナミン、o-、m-又はp-キシリ レンビスグアナミンなど)など)など]、ヘテロ原子含有グアナミン系化合物 [アセター ル基含有グアナミン類 (2, 4 - ジアミノー 6 - (3, 3 - ジメトキシプロピルー s ート リアジンなど)、ジオキサン環含有グアナミン類([2-(4', 6'ージアミノーsー トリアジン-2'-イル)エチル]-1,3-ジオキサン、[2-(4',6'-ジアミ ノー s ートリアジンー 2'ーイル) エチル] ー 4 ーエチルー 4 ーヒドロキシメチルー 1 , 3-ジオキサンなど)、テトラオキソスピロ環含有グアナミン類(CTUーグアナミン、 СМТ U ーグアナミンなど)、イソシアヌル環含有グアナミン類(1,3,5ートリス[2-(4', 6'-ジアミノ-s-トリアジン-2'-イル)エチル]イソシアヌレート 、1, 3, 5-トリス [3-(4', 6'-ジアミノ-s-トリアジン-2'-イル)プ ロピル] イソシアヌレートなど)、イミダゾール環含有グアナミン類(特開昭47-41 120号公報記載のグアナミン化合物など)、特開2000-154181号記載のグア ナミン化合物などが挙げられる。また、上記のメラミン、メラミン誘導体、グアナミン系 化合物のアルコキシメチル基がアミノ基に置換した化合物 [例えば、モノ乃至ヘキサメト キシメチルメラミン、モノ乃至テトラメトキシメチルベンゾグアナミン、モノ乃至オクタ メトキシメチルCTUーグアナミンなど] なども含まれる。

[0078]

グアニジン化合物には、例えば、非環状グアニジン(グリコシアミン、グアノリン、グアニジン、シアノグアニジンなど)、環状グアニジン(グリコシアミジン、クレアチニンなどのグリコシアミジン類;オキサリルグアニジン、2,4ージイミノパラバン酸などのオキサリルグアニジン又はその構造と類似の環状グアニジンなど);イミノ基置換ウラゾ



[0079]

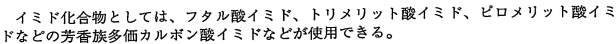
尿素化合物としては、例えば、非環状尿素化合物[尿素、アルキル基などの置換基が置 換したN-置換尿素、非環状の尿素縮合体(ビウレット、ビウレアなどの尿素の多量体; メチレン二尿素、ホルム窒素などの尿素とアルデヒド化合物との縮合体、オリゴ又はポリ C₁₋₁₂アルキレン尿素(オリゴ又はポリノナメチレン尿素など)など)など]、環状尿素 化合物 [環状モノウレイド、例えば、C1-10アルキレン尿素 (エチレン尿素、クロトニリ デン尿素など)、アリーレン尿素(イメサチンなど)、ジカルボン酸のウレイド(パラバ ン酸、バルビツル酸、イソシアヌール酸、ウラミルなど)、β-アルデヒド酸のウレイド (ウラシル、チミン、ウラゾールなど)、αーオキシ酸のウレイド(ヒダントイン類、例 えば、ヒダントイン;5-メチルヒダントインなどの5-直鎖又は分岐C₁₋₆アルキルー ヒダントイン;5-フェニルヒダントイン、5-(o-、m-、又はp-ヒドロキシフェ ニル)ヒダントイン、5-(o-、m-、又はp-アミノフェニル)ヒダントインなどの アリール基にヒドロキシル基やアミノ基などの置換基を有していてもよい5-C6-10アリ ールヒダントイン;5ーベンジルヒダントインなどの5ーC6-10アリールC1-4アルキル ーヒダントイン; 5, 5-ジメチルヒダントインなどの5, 5-ジ直鎖又は分岐 C_{1-6} ア ルキルーヒダントイン;5-メチルー5-フェニルヒダントインなどの5-直鎖又は分岐 どの5.5-ジC6-10アリールヒダントイン;5.5-ジベンジルヒダントインなどの5 $, 5 - ビス (C_{6-10}$ アリール C_{1-4} アルキル) ヒダントイン; ペンタメチレンビスヒダン トインなどのC₁₋₁₀アルキレンービスヒダントイン;アラントイン又はその金属塩(アラ ントインジヒドロキシアルミニウム塩などのA1塩など)など);環状ジウレイド、例え ば、尿酸、アルキル置換尿酸、アセチレン尿素(グリコールウリル)又はその誘導体(モ ノ乃至テトラ(C1-4アルコキシC1-4アルキル)グリコールウリルなど)、クロチリデン ジウレア、 α -オキシ酸のジウレイド(1, 1, -メチレンビス(5, 5-ジメチルヒダ ントイン) など) 、p-ウラジンなどのジウレア、ジカルボン酸のジウレイド (アロキサ ンチン、プルプル酸など)など]などが例示できる。

[0080]

[0081]

アミノアルコール化合物には、モノエタノールアミン、ジエタノールアミン、2-アミノー1-ブタノール、2-アミノー2-メチルー1-プロパノール、2-アミノー2-メチルー1, 3-プロパンジオール、2-アミノー2-エチルー1, 3-プロパンジオール、トリス(ヒドロキシメチル)アミノメタンなどのアミノ C_{1-10} 脂肪族モノ又はポリオールが挙げられる。

[0082]



[0083]

アミド化合物には、脂肪族カルボン酸アミド類(マロンアミド、アジピン酸アミド、セ バシン酸アミド、ドデカンニ酸アミドなど)、環状カルボン酸アミド類(εーカプロラク タムなど)、芳香族カルボン酸アミド(安息香酸アミド、o-、m-又はp-アミノベン ズアミド、イソフタル酸ジアミド、テレフタル酸アミドなど)、ポリアミド系樹脂[例え ば、ナイロン3 (ポリ β ーアラニン)、ナイロン46、ナイロン6、ナイロン66、ナイ ロン11、ナイロン12、ナイロンMXD6、ナイロン6-10、ナイロン6-11、ナ イロン6-12、ナイロン6-66-610、ナイロン9 Tなど]、ポリエステルアミド 、ポリアミドイミド、ポリウレタン、架橋体であってもよいポリ(メタ)アクリル酸アミ ド単独又は共重合体 [米国特許第5011890号公報に記載の重合体など]、ポリ(ビ ニルラクタム) 単独又は共重合体 [ポリ (N-ビニルピロリドン) の単独又は共重合体な ど] (例えば、特開昭55-52338号公報、米国特許第3204014号公報に記載 の単独又は共重合体など)、ポリ(N-ビニルカルボン酸アミド)、N-ビニルカルボン 酸アミドと他のビニルモノマーとの共重合体(例えば、特開2001-247745号公 報、特開2001-131386号公報、特開平8-311302号公報、特開昭59-86614号公報、米国特許第5455042号公報、米国特許第5407996号公報 、米国特許第5338815号公報に記載の単独又は共重合体など)が挙げられる。

[0084]

ヒドラジン化合物には、カルボン酸ヒドラジドが含まれるが、このカルボン酸ヒドラジドは、前記へテロ原子含有脂肪族カルボン酸のヒドラジドとは異なり、カルボン酸ヒドラジドを構成するカルボン酸は実質的にヘテロ原子を含まない。このようなヒドラジン化合物には、例えば、脂肪酸ヒドラジド(ラウリン酸ヒドラジド、ステアリン酸ヒドラジド、アジピン酸ジヒドラジド、セバシン酸ジヒドラジド、ドデカン二酸ジヒドラジドなど)、芳香族カルボン酸ヒドラジド(安息香酸ヒドラジド、ナフトエ酸ヒドラジド、フタル酸ジヒドラジド、イソフタル酸ジヒドラジド、テレフタル酸ジヒドラジド、ナフタレンジカルボン酸ジヒドラジド、pーヒドロキシ安息香酸ヒドラジド、サリチル酸ヒドラジドなど)などが含まれる。

[0085]

(b) 有機カルボン酸又は有機カルボン酸金属塩

有機カルボン酸としては、p K a が 3. 6以上のカルボキシル基含有化合物が使用できる。このような有機カルボン酸としては、例えば、特開 2 0 0 0 - 2 3 9 4 8 4 号公報に記載の有機カルボン酸などが例示できる。

[0086]

有機カルボン酸金属塩としては、有機カルボン酸と金属(Li, Na, Kなどのアルカリ金属;Mg, Caなどのアルカリ土類金属;Znなどの遷移金属など)との塩が挙げられる。

[0087]

前記金属塩を構成する有機カルボン酸は、低分子又は高分子のいずれであってもよく、前記長鎖脂肪酸の項で例示した長鎖飽和又は不飽和脂肪族カルボン酸などの他、炭素数 1 0 未満の低級の飽和又は不飽和脂肪族カルボン酸、不飽和脂肪族カルボン酸の重合体なども使用できる。また、これらの脂肪族カルボン酸はヒドロキシル基を有していてもよい。前記低級の飽和脂肪族カルボン酸としては、飽和 C_{1-9} モノカルボン酸(酢酸、プロピオン酸、酪酸、イソ酪酸、吉草酸、イソ吉草酸、ピバル酸、カプロン酸、カプリル酸など)、飽和 C_{2-9} ジカルボン酸(シュウ酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、ピメリン酸、コルク酸、アゼライン酸など)、及びこれらのオキシ酸(グリコール酸、乳酸、グリセリン酸、ヒドロキシ酪酸、クエン酸など)などが例示できる。

[0088]

低級の不飽和脂肪族カルボン酸としては、不飽和С3-9モノカルボン酸 [(メタ) アク

リル酸、クロトン酸、イソクロトン酸など]、不飽和C4-9ジカルボン酸(マレイン酸、フマル酸など)、及びこれらのオキシ酸(プロピオール酸など)などが例示できる。

[0089]

また、不飽和脂肪族カルボン酸の重合体としては、重合性不飽和カルボン酸 $[\alpha, \beta-x$ エチレン性不飽和カルボン酸、例えば、(メタ)アクリル酸などの重合性不飽和モノカルボン酸、重合性不飽和多価カルボン酸(イタコン酸、マレイン酸、フマル酸など)、前記 多価カルボン酸の酸無水物又はモノエステル(マレイン酸モノエチルなどのモノ C_{1-10} アルキルエステルなど)など $[x_1, x_2]$ とオレフィン(エチレン、プロピレンなどの $[x_1, x_2]$ との共重合体などが挙げられる。

[0090]

これらの有機カルボン酸又は有機カルボン酸金属塩は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

[0091]

好ましい有機カルボン酸金属塩は、アルカリ金属有機カルボン酸塩(クエン酸リチウム、クエン酸カリウム、クエン酸ナトリウム、ステアリン酸リチウム、12ーヒドロキシステアリン酸リチウムなど)、アルカリ土類金属有機カルボン酸塩(酢酸マグネシウム、酢酸カルシウム、クエン酸マグネシウム、クエン酸カルシウム、ステアリン酸カルシウム、12ーヒドロキシステアリン酸マグネシウム、12ーヒドロキシステアリン酸カルシウムなど)、アイオノマー樹脂(前記重合性不飽和多価カルボン酸とオレフィンとの共重合体に含有されるカルボキシル基の少なくとも一部が前記金属のイオンにより中和されている樹脂)などである。前記アイオノマー樹脂は、例えば、ACLYN(アライド・シグナル社製)、ハイミラン(三井デュポンポリケミカル社製)、サーリン(デュポン社製)などとして市販されている。

[0092]

前記金属塩のうち、安定化効果の点で、クエン酸カルシウム、クエン酸マグネシウム、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、12ーヒドロキシステアリン酸マグネシウム、12ーヒドロキシステアリン酸カルシウムなどのアルカリ土類金属塩が好ましい。特に、クエン酸カルシウム、クエン酸マグネシウムなどのオキシ酸のアルカリ土類金属塩が好ましい。

[0093]

(c)アルカリ又はアルカリ土類金属化合物

アルカリ又はアルカリ土類金属化合物には、CaO、MgOなどの金属酸化物、LiOH、 $Ca(OH)_2$ 、 $Mg(OH)_2$ などの金属水酸化物、金属無機酸塩(Li_2CO_3 、 Na_2CO_3 、 K_2CO_3 、 $CaCO_3$ 、 $MgCO_3$ などの金属炭酸塩、ホウ酸塩やリン酸塩などの無機酸塩など)などの無機化合物が含まれ、特に、金属酸化物及び金属水酸化物が好ましい。また、前記化合物のうち、アルカリ土類金属化合物が好ましい。

100941

これらのアルカリ又はアルカリ土類金属化合物は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

[0095]

(d)ハイドロタルサイト

ハイドロタルサイトとしては、特開昭60-1241号公報及び特開平9-59475 号公報などに記載されているハイドロタルサイト類、例えば、下記式で表されるハイドロ タルサイト化合物などが使用できる。

[0096]

 $[M^{2+}_{1-x}M^{3+}_{x} (OH)_{2}]^{x+} [A^{n-}_{x/n} \cdot mH_{2}O]^{x-}$

(式中、 M^{2+} は Mg^{2+} 、 Mn^{2+} 、 Fe^{2+} 、 Co^{2+} などの2価金属イオンを示し、 M^{3+} は $A1^{3+}$ 、 Fe^{3+} 、 Cr^{3+} などの3価金属イオンを示す。 A^{n-} は CO_3^{2-} 、 OH^- 、 HPO_4^2 -、 SO_4^{2-} などのn価(特に1価又は2価)のアニオンを示す。xは、0<x<0. 5 であり、mは、0 $\leq m$ <1 である。)

これらのハイドロタルサイトは、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

[0097]

なお、ハイドロタルサイトは、「DHT-4A」、「DHT-4A-2」、「アルカマイザー」などとして協和化学工業(株)から入手可能である。

[0098]

(e)ゼオライト

ゼオライトとしては、特に制限されないが、H型以外のゼオライト、例えば、特開平7-62142号公報に記載されているゼオライト [最小単位セルがアルカリ及び/又はアルカリ土類金属の結晶性アルミノケイ酸塩であるゼオライト (A型、X型、Y型、L型、及びZSM型ゼオライト、モルデン沸石型ゼオライト;チャバザイト、モルデン沸石、ホージャサイトなどの天然ゼオライトなど)など]などが使用できる。

[0099]

これらのゼオライトは、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

[0100]

なお、A型ゼオライトは、「ゼオラムシリーズ(A-3、A-4、A-5)」、「ゼオスターシリーズ(KA-100P、NA-100P、CA-100P)」などとして、また、X型ゼオライトは、「ゼオラムシリーズ(F-9)」、「ゼオスターシリーズ(NX-100P)」、Y型ゼオライトは、「HSZシリーズ(320NAA)」などとして東ソー(株)、日本化学工業(株)から入手可能である。

[0101]

(f)ホスフィン化合物

ホスフィン化合物には、アルキルホスフィン(例えば、トリエチルホスフィン、トリプ ロピルホスフィン、トリプチルホスフィンなどのトリC1-10アルキルホスフィンなど)、 シクロアルキルホスフィン (例えば、トリシクロヘキシルホスフィンなどのトリC5-12シ クロアルキルホスフィンなど)、アリールホスフィン(例えば、トリフェニルホスフィン 、pートリルジフェニルホスフィン、ジーpートリルフェニルホスフィン、トリーmーア ミノフェニルホスフィン、トリ(2,4-ジメチルフェニル)ホスフィン、トリ(2,4 , 6-トリメチルフェニル) ホスフィン、トリ (o-、m-又はp-トリル) ホスフィン などのアミノ基やC1-4アルキル基などの置換基を有していてもよいトリC6-12アリール ホスフィンなど)、アラルキルホスフィン(例えば、トリ(o-、m-又はp-アニシル ホスフィンなどのトリ (C6-12アリールC1-4アルキル) ホスフィンなど)、アリールア ルケニルホスフィン(例えば、ジフェニルビニルホスフィン、アリルジフェニルホスフィ ンなどのモノ又はジ C_{6-12} アリールージ又はモノ C_{2-10} アルケニルホスフィンなど)、ア リールアラルキルホスフィン(例えば、pーアニシルジフェニルホスフィン、ジ(pーア ニシル)フェニルホスフィンなどのモノ又はジ C_{6-12} アリールージ又はモノ(C_{6-12} アリ ールC1-4アルキル) ホスフィン;メチルフェニルーpーアニシルホスフィンなどのC1-1 0アルキル基などの置換基を有していてもよいC6-12アリールー (C6-12アリールC1-4ア ルキル) ホスフィンなど) 、ビスホスフィン類 [例えば、1, 4ービス (ジフェニルホス フィノ) ブタンなどのビス (${rak {rak {lpha }}}} } } }) <math>{
m Ca}$ ${
m In}$ ${
m Tr}$ フィン化合物などが例示できる。これらのホスフィン化合物は、単独で又は二種以上組み 合わせて使用できる。

[0102]

これらの耐熱安定剤は、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。特に、塩基性窒素含有化合物と、有機カルボン酸金属塩、アルカリ又はアルカリ土類金属化合物、ハイドロタルサイト、ゼオライト、及びホスフィン化合物から選択された少なくとも一種とを組み合わせて用いると、より少量で耐熱安定性を付与することもできる。なお、本発明の樹脂組成物は、実質的にリン系難燃剤を含有しなくても耐熱安定性を改善することもできる

[0103]

樹脂組成物が耐熱安定剤を含む場合、前記耐熱安定剤の割合は、ポリアセタール樹脂1 出証特2004-3107875 00重量部に対して、例えば、0.001~10重量部、好ましくは0.001~5重量部(特に0.01~2重量部)程度の範囲から選択できる。なお、耐熱安定剤のうち、ヒドラジン化合物(脂肪酸ヒドラジド及び単環式芳香族カルボン酸ヒドラジド)は、多すぎるとポリアセタール樹脂組成物から染み出したり、樹脂組成物の成形安定性を損なう虞があるため、少量用いるのが好ましい。前記ヒドラジン化合物の割合は、通常、ポリアセタール樹脂 100重量部に対して、1重量部以下(例えば、0~1重量部程度)、好ましくは0.001~1重量部、さらに好ましくは0.005~0.08重量部程度であってもよい。

[0104]

(耐候(光)安定剤)

耐候(光)安定剤としては、(a)ベンゾトリアゾール系化合物、(b)ベンゾフェノン系化合物、(c)芳香族ベンゾエート系化合物、(d)シアノアクリレート系化合物及び(e)シュウ酸アニリド系化合物、(f)ヒドロキシアリールー1、3、5ートリアジン系化合物などが挙げられる。

[0105]

(a)ベンゾトリアゾール系化合物

ベンゾトリアゾール系化合物としては、2-(2'-ヒドロキシ-5'-メチルフェニル) ベンゾトリアゾール、2-(2'-ヒドロキシ-3',5'-ジ(t-ブチル) フェニル) ベンゾトリアゾール、2-(2'-ヒドロキシ-3',5'-ジ(t-アミル) フェニル) ベンゾトリアゾール、2-(2'-ヒドロキシ-3',5'-i) (t-rミル) エニル) ベンゾトリアゾールなどのヒドロキシル基及び C_{1-6} アルキル基で置換されたアリール基を有するベンゾトリアゾール類;2-[2'-ヒドロキシ-3',5'-i] (α , α -ジメチルベンジル) フェニル] ベンゾトリアゾールなどのヒドロキシル基及びアラルキル (又はアリール) 基で置換されたアリール基を有するベンゾトリアゾール類;2-(2'-ヒドロキシ-4'-i) 基で置換されたアリール基を有するベンゾトリアゾールなどのヒドロキシル基及びアルコキシ (C_{1-12} アルコキシ) 基で置換されたアリール基を有するベンゾトリアゾール類などが挙げられる。

[0106]

これらのベンゾトリアゾール系化合物のうち、特に、ヒドロキシル基及び C_{3-6} アルキル基置換 C_{6-10} アリール(特にフェニル)基を有するベンゾトリアゾール類、並びにヒドロキシル基及び C_{6-10} アリールー C_{1-6} アルキル(特にフェニルー C_{1-4} アルキル)基置換アリール基を有するベンゾトリアゾール類などが好ましい。

[0107]

(b)ベンゾフェノン系化合物

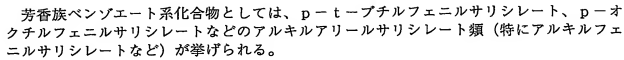
ベンゾフェノン系化合物としては、複数のヒドロキシル基を有するベンゾフェノン類(2, 4 — ジヒドロキシベンゾフェノンなどのジ乃至テトラヒドロキシベンゾフェノン; 2 ーヒドロキシー4 ーオキシベンジルベンゾフェノンなどのヒドロキシル基、及びヒドロキシル置換アリール又はアラルキル基を有するベンゾフェノン類など);ヒドロキシル基及びアルコキシ(C_{1-16} アルコキシ)基を有するベンゾフェノン類(2 ーヒドロキシー4ーメトキシベンゾフェノン、2 ーヒドロキシー4ーオクトキシベンゾフェノン、2 ーヒドロキシー4ーオクトキシベンゾフェノン、2 ービドロキシー3 トキシベンゾフェノン、2 , 2 ージヒドロキシー4ーメトキシベンゾフェノン、2 ージメトキシベンゾフェノン、2 ーヒドロキシー4ーメトキシー5ースルホベンゾフェノンなど)などが挙げられる。

[0108]

これらのベンゾフェノン系化合物のうち、ヒドロキシル基と共にヒドロキシル基置換C 6-10 アリール (又は C6-10 アリールー C1-4 アルキル) 基を有するベンゾフェノン類、特に、ヒドロキシル基と共にヒドロキシル基置換フェニルー C1-4 アルキル基を有するベンゾフェノン類などが好ましい。

[0109]

(c)芳香族ベンゾエート系化合物



[0110]

(d)シアノアクリレート系化合物

シアノアクリレート系化合物としては、2-エチルヘキシルー2-シアノー3,3-ジフェニルアクリレート、エチルー2-シアノー3,3-ジフェニルアクリレートなどのシアノ基含有ジアリールアクリレート類(特にシアノ基含有ジフェニルアクリレートなど)などが挙げられる。

[0111]

(e)シュウ酸アニリド系化合物

シュウ酸アニリド系化合物としては、N-(2-x+v)フェニル) -N'-(2-x+v) キシー5-t-v デーン・カー (2-x+v) シュウ酸ジアミド、N-(2-x+v) -N'-(2-x+v) シュウ酸ジアミドなどの窒素原子上に置換されていてもよいアリール基 (フェニル基など) などを有するシュウ酸ジアミド類が挙げられる。

[0112]

(f)ヒドロキシアリール-1, 3, 5-トリアジン系化合物

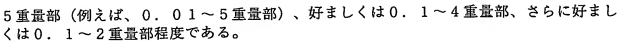
ヒドロキシアリールー1,3,5ートリアジン系化合物としては、2,4ージ C_{6-10} ア リールー $6-(モノ又はジヒドロキシC_{6-10}$ アリール)-1, 3, 5-トリアジン[アリール基にC₁₋₁₀アルキル基、C₁₋₁₈アルコキシ基、C₁₋₁₀アルコキシC₁₋₁₀アルコキシ基 、C₆₋₁₀アリールオキシ基、C₆₋₁₀アリールC₁₋₆アルコキシ基などの置換基を有してい てもよい2,4-ジC₆₋₁₀アリールー6-(モノ又はジヒドロキシC₆₋₁₀アリール)-1 , 3, 5-トリアジン、例えば、2, 4-ジフェニルー6- (2-ヒドロキシフェニル) -1.3.5-トリアジン、2,4-ジフェニル-6-(2,4-ジヒドロキシフェニル) -1, 3, 5-トリアジンなどのヒドロキシアリールトリアジン; 2, 4-ジフェニル -6-(2-ヒドロキシー4-メトキシフェニル)-1,3,5-トリアジン、2,4-ジフェニルー6ー(2-ヒドロキシー4-エトキシフェニル)-1,3,5-トリアジン 、2, 4-ジフェニルー6-(2-ヒドロキシー4-プロポキシフェニル)-1, 3, 5ートリアジン、2, 4ージフェニルー6ー(2ーヒドロキシー4ーブトキシフェニル)ー 1, 3, 5-トリアジン、2, 4-ジフェニルー6-(2-ヒドロキシー4-ヘキシルオ キシフェニル) -1, 3, 5-トリアジン、2, 4-ジフェニル-6-(2-ヒドロキシ -4-オクチルオキシフェニル)-1,3,5-トリアジン、2,4-ジフェニルー6-(2-ヒドロキシ-4-ドデシルオキシフェニル)-1,3,5-トリアジン、これらの 2, 4-ジフェニルー6-(2-ヒドロキシーアルコキシフェニル) <math>-1, 3, 5-トリーヒドロキシーC1-16アルコキシフェニル) -1, 3, 5-トリアジンなどのヒドロキシ アルコキシアリールトリアジン; 2, 4ージフェニルー6ー(2ーヒドロキシー4ーベン ジルオキシフェニル) -1, 3, 5-トリアジン、2, 4-ジ (p-トリル又は2', 4 $^{\prime}$ -ジメチルフェニル)-6-(2-ヒドロキシ-4-ベンジルオキシフェニル)-1, 3, 5-トリアジンなどのヒドロキシアラルキルオキシアリールトリアジン; 2, 4-ジ フェニル-6-(2-ヒドロキシ-4-(2-プトキシエトキシ)フェニル)-1, 3, 5-トリアジン、2, 4-ジ-p-トリル-6-(2-ヒドロキシ-4-(2-ヘキシル オキシエトキシ) フェニル) -1, 3, 5-トリアジンなどのヒドロキシアルコキシアル コキシアリールトリアジンなどが挙げられる。これらのうち、アリールがフェニルである ヒドロキシフェニルー1、3、5ートリアジン系化合物を用いてもよい。

[0113]

これらの耐候(光)安定剤は、単独で用いてもよく、また、同種又は異種の耐候(光)安定剤を二種以上組み合わせて用いてもよい。

[0114]

耐候(光)安定剤の割合は、例えば、ポリアセタール樹脂100重量部に対して、0~ 出証特2004-3107875



[0115]

なお、耐候(光)安定剤と、前記ヒンダードアミン系化合物(酸化防止剤)とを組み合わせて用いるのが好ましく、特に、(a)ベンゾトリアゾール系化合物とヒンダードアミン系化合物とを併用するのが好ましい。耐候(光)安定剤(特に、ベンゾトリアゾール系化合物)に対するヒンダードアミン系化合物の割合(重量比)は、例えば、ヒンダードアミン系化合物/耐候(光)安定剤= $0/100\sim80/20$ 、好ましくは $10/90\sim70/30$ 、さらに好ましくは $20/80\sim60/40$ 程度であってもよい。

[0116]

(着色剤)

着色剤としては、各種染料又は顔料が使用できる。染料はソルベント染料が好ましく、アゾ系染料、アントラキノン系染料、フタロシアニン系染料、又はナフトキノン系染料などが挙げられる。顔料については、無機顔料及び有機顔料のいずれも使用できる。

[0117]

無機顔料としては、チタン系顔料、亜鉛系顔料、カーボンブラック(ファーネスブラック、チャンネルブラック、アセチレンプラック、ケッチェンブラックなど)、鉄系顔料、モリブデン系顔料、カドミウム系顔料、鉛系顔料、コバルト系顔料、及びアルミニウム系顔料などが例示できる。

[0118]

有機顔料としては、アゾ系顔料、アンスラキノン系顔料、フタロシアニン系顔料、キナクリドン系顔料、ペリレン系顔料、ペリノン系顔料、イソインドリン系顔料、ジオキサジン系顔料、又はスレン系顔料などが例示できる。

[0119]

上記のような着色剤は、単独で用いてもよく、また複数の着色剤を組み合わせて用いてもよい。光遮蔽効果の高い着色剤(カーボンブラック、チタン白(酸化チタン)、フタロシアニン系顔料、ペリレン系顔料(特に、カーボンブラック、ペリレン系黒色顔料)など)を用いると、耐候(光)性を向上できる。

[0120]

着色剤の含有量は、例えば、ポリアセタール樹脂 100 重量部に対して、 $0\sim5$ 重量部 (例えば、 $0.01\sim5$ 重量部)、好ましくは $0.1\sim4$ 重量部、さらに好ましくは $0.1\sim2$ 重量部程度である。

[0121]

本発明のポリアセタール樹脂組成物には、必要に応じて、慣用の添加剤、例えば、酸化防止剤(リン系、イオウ系、ヒドロキノン系、キノリン系酸化防止剤など)、特定カルボン酸(特開2000-239484号公報に記載のカルボン酸など)、耐衝撃性改良剤 [熱可塑性ポリウレタン系樹脂、アクリル系コアシェルポリマー、熱可塑性ポリエステル系エラストマーなど]、光沢性制御剤 [アクリル系樹脂(ポリメチルメタクリレートなどのC1-10アルキル(メタ)アクリレートの単独又は共重合体)、スチレン系樹脂(スチレンの単独又は共重合体など)など]、摺動性改良剤 [オレフィン系ポリマー、シリコーン系樹脂、フッ素系樹脂など]、離型剤、核剤、帯電防止剤、難燃剤、発泡剤、界面活性剤、抗菌剤、抗カビ剤、芳香剤、香料、各種ポリマー [ポリカーボネート系樹脂、ポリオレフィン系エラストマー又は樹脂、ポリビニルアルコール系樹脂、脂肪族ポリエステル系樹脂(ポリLー乳酸、ポリDー乳酸、ポリD/Lー乳酸、ポリグリコール酸、グリコール酸と乳酸(Dー、Lー又はD/Lー乳酸)との共重合体など)など 元 東瀬などを1種で又は2種以上組み合わせて添加してもよい。

[0122]

また、必要に応じて、本発明の成形品の性能を向上させるために、慣用の繊維状、板状、粉粒状などの充填剤を単独で又は二種以上組み合わせて配合してもよい。繊維状充填剤としては、無機繊維(ガラス繊維、炭素繊維、ボロン繊維、チタン酸カリウム繊維(ウイ

スカー)など)、有機繊維(アミド繊維など)などが例示できる。板状充填剤としては、ガラスフレーク、マイカ、グラファイト、各種金属箔などが例示できる。粉粒状充填剤としては、金属酸化物(酸化亜鉛、アルミナなど)、硫酸塩(硫酸カルシウム、硫酸マグネシウムなど)、炭酸塩(炭酸カルシウムなど)、ガラス類(ミルドファイバー、ガラスビーズ、ガラスバルーンなど)、ケイ酸塩(タルク、カオリン、シリカ、ケイソウ土、クレー、ウォラスナイトなど)、硫化物(二硫化モリブデン、二硫化タングステンなど)、炭化物(フッ化黒鉛、炭化ケイ素など)、窒化ホウ素などが例示できる。

[0123]

(ポリアセタール樹脂組成物の製造方法)

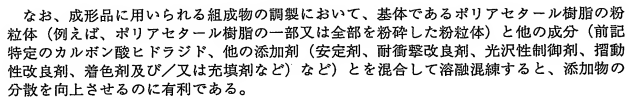
本発明のポリアセタール樹脂組成物は、粉粒状混合物や溶融混合物であってもよく、ポ リアセタール樹脂と、特定のヘテロ原子含有脂肪族カルボン酸のヒドラジドと、必要によ り他の添加剤[安定剤(酸化防止剤、加工安定剤、耐熱安定剤、耐候(光)安定剤)、耐 衝撃改良剤、光沢性制御剤、摺動性改良剤、着色剤及び/又は充填剤]とを慣用の方法で 混合することにより調製できる。例えば、(1)全成分を主フィード口からフィードして 、押出機(一軸又は二軸押出機など)により混練して押出してペレットを調製した後、成 形する方法、 (2) 前記特定のカルボン酸ヒドラジドを含まない成分 (ポリアセタール樹 脂、前記他の添加剤など)を主フィード口から、そして少なくとも前記特定のカルボン酸 ヒドラジドを含む成分(他成分として、ポリアセタール樹脂、前記他の添加剤など)をサ イドフィード口からフィードして、押出機により混練押出してペレットを調製した後、成 形する方法、(3)前記特定のカルボン酸ヒドラジドの一部を含む成分(他成分として、 ポリアセタール樹脂、他の添加剤など)を主フィード口から、そして残りの前記特定のカ ルボン酸ヒドラジド及び必要により耐熱安定剤のカルボン酸ヒドラジドを含む成分(他成 分として、ポリアセタール樹脂、他の添加剤など)をサイドフィード口からフィードして 、押出機により混練押出してペレットを調製した後、成形する方法(4)一旦組成の異な るペレット(マスターバッチ)を調製し、そのペレットを所定量混合(希釈)して成形に 供し、所定の組成の成形品を得る方法、(5)ポリアセタール樹脂のペレットに前記特定 のカルボン酸ヒドラジドを散布、コーティング(表面コートなど)などにより共存又は付 着させた後、成形し、所定の組成の成形品を得る方法などが採用できる。

[0124]

[0125]

また、特にポリアセタール樹脂とヘテロ原子含有脂肪族カルボン酸のヒドラジドとを押出機で溶融混合する場合には、前記ヒドラジドのホルムアルデヒドの反応捕捉速度が速い一方、ホルムアルデヒドの反応捕捉量も限定されているため、押出機のサイドフィードロから少なくとも前記ヒドラジドの一部又は全部をサイドフィードする押出調製法、及び/又は押出機内での溶融混練時間(平均滞留時間)を短時間、例えば、300秒以下(例えば、5~300秒程度)、好ましくは250秒以下(例えば、10~250秒程度)、さらに好ましくは200秒以下(例えば、10~200秒程度)、特に10~150秒程度にする押出調製法が好ましく用いられる。

[0126]



[0127]

本発明のポリアセタール樹脂組成物は、特に成形加工(特に溶融成形加工)工程において、ポリアセタール樹脂の酸化又は熱分解などによるホルムアルデヒドの生成を顕著に抑制でき、作業環境を改善できる。また、金型への分解物や添加物などの付着(モールドデポジット)、成形品からの分解物や添加物の染み出しを顕著に抑制でき、成形加工時の諸問題を改善できる。

[0128]

(成形体)

本発明には、前記樹脂組成物で形成された成形体も含まれる。成形体は、ポリアセタール樹脂とヘテロ原子含有脂肪族カルボン酸のヒドラジドとを組み合わせて含んでおり、押出及び/又は成形加工安定性に優れるとともに、ホルムアルデヒド発生量が極めて少ない。すなわち、酸化防止剤などの安定剤を含む従来のポリアセタール樹脂で構成された成形品は、比較的多量のホルムアルデヒドを生成し、腐食や変色などの他、生活環境や作業環境を汚染する。例えば、一般に市販されているポリアセタール樹脂成形品からのホルムアルデヒド発生量は、乾式(恒温乾燥雰囲気下)において、表面積 1 cm^2 当たり $2 \sim 5 \mu$ g程度及び/又は湿式(恒温湿潤雰囲気下)において、表面積 1 cm^2 当たり $3 \sim 6 \mu$ g 程度である。

[0129]

これに対して、本発明のポリアセタール樹脂成形体は、より少量の特定カルボン酸ヒドラジドで成形体からのホルムアルデヒド発生量を効果的に低減できる。さらに、前記特定カルボン酸ヒドラジドと、前記耐熱安定剤(ホルムアルデヒド抑制剤)とを併用すると、ホルムアルデヒド発生量を大幅に抑制することもできる。具体的には、乾式において、ホルムアルデヒド発生量が成形品の表面積 1 cm^2 当たり $1.5 \mu \text{ g以下}$ 、好ましくは $0 \sim 1.0 \mu \text{ g}$ 、さらに好ましくは $0 \sim 0.6 \mu \text{ g}$ 程度であり、通常、 $0.001 \sim 1.0 \mu \text{ g}$ 、 さらには $0 \sim 0.1 \mu \text{ g}$ 程度も達成可能である。また、湿式において、ホルムアルデヒド発生量が成形品の表面積 1 cm^2 当たり $2.5 \mu \text{ g}$ 以下($0 \sim 2 \mu \text{ g}$ 程度しくは $0 \sim 1.2 \mu \text{ g}$ そうには $0 \sim 0.2 \mu \text{ g}$ 程度も達成可能であり、通常、 $0.001 \sim 1.2 \mu \text{ g}$ 程度であってもよい。

[0130]

本発明の成形体は、乾式及び湿式のいずれか一方において、前記ホルムアルデヒド発生量を有していればよいが、特に、乾式及び湿式の双方において、前記ホルムアルデヒド発生量を有している場合が多い。本発明の成形体は、より過酷な環境に対応できる材料として使用することもできる。

[0131]

なお、乾式でのホルムアルデヒド発生量は、次のようにして測定できる。

[0132]

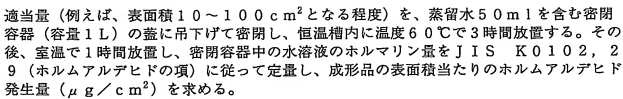
ポリアセタール樹脂成形品を、必要により切断して表面積を測定した後、その成形品の適当量(例えば、表面積 $10\sim50~{\rm cm}^2$ となる程度)を密閉容器(容量 $20~{\rm m}\,1$)に入れ、温度 $80\,{\rm C}$ で24時間放置する。その後、この密閉容器中に水を $5~{\rm m}\,1$ 注入し、この水溶液のホルマリン量をJ~I~S~K~0~1~0~2,2~9(ホルムアルデヒドの項)に従って定量し、成形品の表面積当たりのホルムアルデヒド発生量($\mu~g/c~{\rm m}^2$)を求める。

[0133]

また、湿式でのホルムアルデヒド発生量は、次のようにして測定できる。

[0134]

ポリアセタール樹脂成形品を、必要により切断して表面積を測定した後、その成形品の



[0135]

本発明において、前記ホルムアルデヒド発生量の数値規定は、ポリアセタール樹脂と前記特定のカルボン酸ヒドラジドとを含む限り、慣用の添加剤(通常の安定剤、離型剤など)を含有するポリアセタール樹脂組成物の成形品についてだけでなく、無機充填剤、他のポリマーなどを含有する組成物の成形品においても、その成形品の表面の大部分(例えば、50~100%)がポリアセタール樹脂で構成された成形品(例えば、多色成形品や被覆成形品など)についても適用可能である。

【産業上の利用可能性】

[0136]

本発明の樹脂組成物は、慣用の成形方法(例えば、射出成形、押出成形、圧縮成形、ブロー成形、真空成形、発泡成形、回転成形、ガスインジェクションモールディングなどの方法)で、種々の成形品を成形するのに有用である。

[0137]

また、本発明の成形体(成形品)は、ホルムアルデヒドが弊害となるいずれの用途(例えば、自転車部品としてのノブ、レバーなど)にも使用可能であるが、自動車部品や電気・電子部品(能動部品や受動部品など)、建材・配管部品、日用品(生活)・化粧品用部品、及び医用(医療・治療)部品として好適に使用される。

[0138]

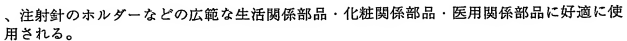
より具体的には、自動車部品としては、インナーハンドル、フェーエルトランクオープナー、シートベルトバックル、アシストラップ、各種スイッチ、ノブ、レバー、クリップなどの内装部品、メーターやコネクターなどの電気系統部品、オーディオ機器やカーナビゲーション機器などの車載電気・電子部品、ウインドウレギュレーターのキャリアープレートに代表される金属と接触する部品、ドアロックアクチェーター部品、ミラー部品、ワイパーモーターシステム部品、燃料系統の部品などの機構部品が例示できる。

[0139]

電気・電子部品(機構部品)としては、ポリアセタール樹脂成形品で構成され、かつ金属接点が多数存在する機器の部品又は部材 [例えば、カセットテープレコーダーなどのオーディオ機器、VTR(ビデオテープレコーダー)、8mmビデオ、ビデオカメラなどのビデオ機器、又はコピー機、ファクシミリ、ワードプロセサー、コンピューターなどのOA(オフィスオートメーション)機器、更にはモーター、発条などの駆動力で作動する玩具、電話機、コンピューターなどに付属するキーボードなど]などが例示できる。具体的には、シャーシ(基盤)、ギヤー、レバー、カム、プーリー、軸受けなどが挙げられる。さらに、少なくとも一部がポリアセタール樹脂成形品で構成された光及び磁気メディアのカートリッジなど)、更に詳しくは、音楽用メタルテープカセット、デジタルオーディオテープカセット、8mmビデオテープカセット、フロッピー(登録商標)ディスクカートリッジ、ミニディスクカートリッジなどにも適用可能である。光及び磁気メディアカートリッジ、ミニディスクカートリッジなどにも適用可能である。光及び磁気メディアカートリッジ、ミニディスクカートリッジなどにも適用可能である。光及び磁気メディアカートリッジ、ストッパー、リッドなど)、ディスクカートリッジ部品(ディスクカートリッジの本体(ケース)、シャッター、クランピングプレートなど)などが挙げられる。

[0140]

さらに、本発明のポリアセタール樹脂成形品は、照明器具、建具、配管、コック、蛇口、トイレ周辺機器部品などの建材・配管部品、ファスナー類(スライドファスナー、スナップファスナー、面ファスナー、レールファスナーなど)、文具、リップクリーム・口紅容器、洗浄器、浄水器、スプレーノズル、スプレー容器、エアゾール容器、一般的な容器



【実施例】

[0141]

以下に、実施例に基づいて本発明をより詳細に説明するが、本発明はこれらの実施例に よって限定されるものではない。

[0142]

なお、実施例及び比較例において、成形性(金型付着物の量)、乾式及び湿式での成形 品からのホルムアルデヒドの発生量、並びに染み出し性について、以下のようにして評価 した。

[0143]

[成形性(金型付着物の量)]

ポリアセタール樹脂組成物で形成されたペレットから特定形状の成形品(径20mm×1mm)を、30t射出成形機を用いて連続成形(100ショット)し、金型付着物の程度を5段階で評価した。なお、数値が大きい程、金型付着物が少ない、すなわち、モールドデポジットが少ないことを意味する。

[0144]

[乾式での成形品からのホルムアルデヒド発生量]

試験片 $(2 \text{ mm} \times 2 \text{ mm} \times 5 \text{ 0 mm})$ 10個 (総表面積約40 c m²) の樹脂サンプルを密閉容器 (容量20 m L) に入れ、温度80℃で24時間、恒温構内で加熱した後、室温に空冷し、蒸留水5 m L をシリンジにて注入した。この水溶液のホルムアルデヒド量を、JISK0102,29 (ホルムアルデヒドの項) に従って定量し、表面積当たりのホルムアルデヒドガス発生量 $(\mu \text{ g}/\text{ c m}^2)$ を算出した。

[0145]

[湿式での成形品からのホルムアルデヒド発生量及び染み出し性]

平板状試験片($100\,\mathrm{mm} \times 40\,\mathrm{mm} \times 2\,\mathrm{mm}$;総表面積 $85.6\,\mathrm{cm}^2$)を蒸留水 $50\,\mathrm{m}\,1$ を含むポリエチレン製瓶(容量 $1\,\mathrm{L}$)の蓋に $2\,\mathrm{tk}$ 吊下げて密閉し、恒温槽内に温度 $60\,\mathrm{Co}\,3$ 時間放置した後、室温で $1\,\mathrm{th}$ 時間静置した。ポリエチレン製瓶中の水溶液のホルマリン量を $1\,\mathrm{LS}\,\mathrm{K}\,0\,1\,0\,2$, $2\,\mathrm{g}\,$ (ホルムアルデヒドの項)に従って定量し、表面積当たりのホルムアルデヒド発生量($\mu\,\mathrm{g}/\mathrm{c}\,\mathrm{m}^2$)を算出した。

[0146]

さらに、試験後の平板状試験片の成形品の表面を観察し、染み出し物の程度を以下の基準で評価した。

- ○:全く染み出しが見られない
- △:僅かな染み出しが見られる
- ×:著しい染み出しが見られる。

[0147]

実施例1~22

ポリアセタール樹脂コポリマー100重量部に、カルボン酸ヒドラジド、酸化防止剤、加工安定剤、耐熱安定剤、着色剤、耐候(光)安定剤を表 1 及び表 2 に示す割合でプリブレンドした後、1 ヶ所のベント口を有する 30 mm径の二軸押出機の主フィード口に投入して溶融混合し、ペレット状の組成物を調製した(押出条件:L/D=35、押出温度=200 $\mathbb C$ 、スクリュー回転数=100 $\mathbb C$ $\mathbb C$ の $\mathbb C$ の

[0148]

実施例23~25

ポリアセタール樹脂コポリマー95重量部に、酸化防止剤、加工安定剤、耐熱安定剤、耐候(光)安定剤を表2に示す割合で混合したプリブレンド材を調製し、1ヶ所のベント

口を有する30mm径の二軸押出機を用い、プリブレンド材を主フィード口より投入して溶融混合し、更に、ポリアセタール樹脂コポリマーの粉粒体5重量部とカルボン酸ヒドラジドのブレンド材を押出機のサイドフィード口よりサイドフィードして表2に示す組成を有するペレット状の組成物を調製した(押出条件:L/D=35、押出温度=200℃、スクリュー回転数=100rpm、ベント真空度=70cmHg(93.1kPa)、吐出量15kg/hr、平均滞留時間=100秒)。

[0149]

これらのペレットを用いて、射出成形機により、所定の試験片を成形し、成形性、試験 片からのホルムアルデヒド発生量及び染み出し性の評価を行った。結果を表 2 に示す。

[0150]

比較例1~3

比較のために、カルボン酸ヒドラジドを添加しない例、特定の脂肪族カルボン酸ヒドラジドに代えて、アジピン酸ジヒドラジドを添加した例について、上記と同様にして評価した。結果を表3に示す。

[0151]

【表1】

		13 14 15	a-1 a-1 a-1	100 100 100	9-q 2-q 9-q		<u></u>	0.3 0.3 0.3	d-1 d-1 d-1		e-1 e-1	0.03 0.03 0.03	1 1	I	,	5 5	0.03 0.03 0.03	0.06 0.09 0.05	0
		12	a-1 a	100	ro.	-	_	0.3 0	d-1	7	e-1 e	0.03 0	1	1		2	0.05 0	0.09 0	0
		11	a-1	100	_	0.5	_	0.3	1-p		e-1	<u></u>	ı	1		2	0.04	0.08	0
		10	a-1	100	P-3	0.2	[-J	0.3	q-1	0.5	6-1	0.03	l	ı	4 0.04		0.04	90.0	0
		6	a-1	a-1 100		0.2	C-1	0.3	d-1	0.2	e-1	0.03	ı	I		5	0.04	0.06	0
	实施例	8	a-1	100	1-q	0.2	C-1	0.3	d-4	0.2	6-1	0.03	l	ı		2	0.02	0.07	C
		7	a-1	100	<u>-</u> a	0.4	<u>ا</u>	0.3	g-9	0.2	6-4	0.03	l	1		2	0.04	0.07	C
来		9	a-1	100	<u>1-</u> q	0.5	C-3	0.3	g-1	0.2	e-3	0.03	ı			5	0.03	0.06	C
		æ	a-1	9	p-1	0.4	2-2	0.3	<u>-</u>	0.2	e-2	0.03	1		1		0.02	0.08	С
		4	a-1	100	<u>h</u> -1	0.5	-5	0.3	q-2	0.2	1-8	0.03	ı			ഹ	0.02	0.08	С
		က	a-2	100	b-1	0.3	1-3	0.3	<u>q-1</u>	0.5	<u>6</u> -1	0.03	ı	1		4	0.03	0.07	C
		2	a-1	200	<u>-</u> a		-5	0.3	<u>-</u>	0.2	6-1	0.03	Ì	1		4	0.04	0.08	C
		-	a-1	200	4	0.5		1		!		١	1	l		က	0.03	0.06	<
			x* 11745-14档1店1末。11₹- a		植ずり酸ドラデド		整化防止部 5	(電量部)	りを完めて		上数中记型 e		着色剤 (無急級)	耐候(光)安定剤 🖁	(重量部)	成形性(モール・ディン・ル)	<i>林A7N</i> ; LY: 発生量 乾式 (ug/cm²)	林幻形、比,発生量	说式 (ug/ cm.) 沈之识:结构

[0152]



【表2】

		25	-	100	_	0.15	-	03	<u></u>	0.2	6-1	03	1		g-2	0.5	22	20 0	5	0 12		
		2	-	_	ف	0	.5	0.	ф	0			•		<u>m</u>	0.4						
		24	a-1	100	<u>-</u>	0.1	-5	0.3	q-3	0.5	e-1	0.03	1		I		2	2		00	3	0
•		23	a-1	100	<u>-</u>	0.1	<u>-</u> -3	0.3	d-1	0.5	e-1	0.03	ı		l		ιςs	0 03	3	0 08	3	0
		22	a-1	100	p-2	0.2	1-2	0.3	1- 0	0.2	6-1	0.1	1-1	0.5	ı		2	-		0 13		0
		17	1-8	100]-q	0.2	1-3	0.03	1-p	0.2	Į- 0	0.03	1		g-1 g-2 0.4 0.2		5	0.08		0 14		0
表2	実施例	20	a-1	100	1-q	0.2	[-J	0.03	1-P	0.2	6-1	0.1	ı		2-8 1-8		5	66 0	0. 65	0.93		0
		19	a-1	100	1-q	0.2	1-0	0.3	d-1	0.2	ţ-a	0.1	f-1	0.5	-		5	N 13	2.	31 U	2	0
		18	a-1	100	1-q	0.2	C-1	0.3	q-2	0.2	e-3 e-7	0.03 0.05			ı		4	VU 0	0.04	0.05	0.00	0
		17	a-1	100	b-1	0.1	C-1	0.3	d-3	0.5	e-1 e-6	0.03 0.05	1		1		5	0 03	0.00	0.05	0.03	0
		16	a-1	100	p−1	0.1	L-3	0.3	d-1	0.5	e-4 e-5	0.03 0.05	1				3	0 03	0.03	30 U	00.0	0
			* リアセタール樹脂コポ リマー a	(重量部)	加ボン酸ヒドラジド 6	(重量部)	酸化防止剤 c	(重量部)	加工安定剤 d	(重量部)	耐熱安定剤 e	(重量部)	着色剤 亻	(重量部)	耐候(光)安定剤 g	(重量部)	成形性(モール・デポジット)	林以所, 比, 発生量	乾式 (µg/cm²)	柳幻形' 比' 発生量	湿式 (µg/cm²)	染み出し特性

[0153]



【表3】

表3

	比較例							
	1	2	3					
ポリアセタール樹脂コポリマー a	a−1	a-1	a−1					
(重量部)	100	100	100					
カルボン酸ヒドラジド b	_	b-9	b-9					
(重量部)		0.5	0.3					
酸化防止剤 c	c-1	_	c-1					
(重量部)	0.3		0.3					
加工安定剤 d	d-1	_	d-1					
(重量部)	0.2		0. 2					
耐熱安定剤 e	e-1	_	e-2					
(重量部)	0.1		0.1					
着色剤 f	_	_	-					
(重量部)								
耐候(光)安定剤 g			_					
(重量部)								
成形性(モールドデボジット)	5	1	2					
オルムアルデヒド発生量	4.00	0.04	0.16					
乾式(μg/cm²)	7.00	0.04	0.10					
ホルムアルデヒド発生量	1.58	0.07	0.27					
湿式(μg/cm²)	1.36	0.01						
染み出し特性	0	×	×					

[0154]

表より明らかなように、比較例に比べて、実施例では、ホルムアルデヒドの発生量を極めて少量に低減でき、作業環境及び使用環境を大きく改善できた。さらに、実施例では、 染み出し性も改善でき、成形品の品質を向上できた。

[0155]

実施例26

[0156]

このペレットを用いて、射出成形機により、所定の試験片を成形し、この試験片からのホルムアルデヒド発生量及び染み出し性の評価を行った。ホルムアルデヒド発生量は、乾式: 0.09μ g/c m²、湿式= 0.17μ g/c m²であり、染み出し性は〇であった。また、成形性(モールドデポジット)の評価を行ったところ、成形性評価基準の5であった。

[0157]

実施例27

ポリエチレン製の袋に、比較例1で得られたポリアセタール樹脂ペレット(カルボン酸ヒドラジド未含有)100重量部に対して0.1重量部のカルボン酸ヒドラジド(b-1)を入れてブレンドし、カルボン酸ヒドラジドを混合したポリアセタール樹脂のペレット組成物を得た。このペレット組成物を用いて射出成形機により所定の試験片を成形した。試験片からのホルムアルデヒド発生量及び染み出し性の評価を行ったところ、ホルムアルデヒドの発生量は、乾式:0.02 μ g/c m²、湿式=0.06 μ g/c m²であり、染み出し性は○であった。また、成形性(モールドデポジット)を評価した結果、成形性評価基準の5であった。



[0158]

実施例および比較例で使用したポリアセタール樹脂コポリマー、カルボン酸ヒドラジド 、酸化防止剤、加工安定剤、耐熱安定剤、着色剤、耐候(光)安定剤は以下の通りである

[0159]

- 1. ポリアセタール樹脂コポリマー a
- (a-1):ポリアセタール樹脂コポリマー (メルトインデックス=9g/10分)
- (a-2):ポリアセタール樹脂コポリマー (メルトインデックス=27g/10分)
- 尚、上記メルトインデックスは、ASTM-D1238に準じ、190 $^{\circ}$ 、2169gの条件下で求めた値(g/10分)である。

[0160]

- 2. カルボン酸ヒドラジドb
- (b-1):1, 3-ビス(2-ヒドラジノカルボニルエチル)-5-イソプロピルヒダントイン
- (b-2): 3, 9-ビス (2-ヒドラジノカルボニルエチル) 2, 4, 8, 10-テトラオキサスピロ [5.5] ウンデカン
- (b-3):1-(2-ヒドラジノカルボニルエチル)-2-メチルイミダゾール
- (b-4):1, 4-ビス(2-ヒドラジノカルボニルエチル)ピペラジン
- (b-5) : ビス [4-(N-(2-ヒドラジノカルボニルエチル) アミノ) フェニル] メタン
- (b-6):1, 3-ビス(2-ヒドラジノカルボニルエチルオキシ) ベンゼン
- (b-7) : 2, 2 ビス [4-(2-ヒドラジノカルボニルエチルオキシ) フェニル] プロパン
- (b-8): 1-(2-EFラジノカルボニルエチルオキシ)-4-(EFラジノカルボニル) ベンゼン
- (b-9):アジピン酸ジヒドラジド。

[0161]

- 3. 酸化防止剤 c
- (c-2):ペンタエリスリトールテトラキス[3-(3,5-i)-t-i]ドロキシフェニル)プロピオネート]
- (c-3):2, 2'-x+vvix(4-x+v-6-t-v+v).

[0162]

- 4. 加工安定剤 d
- (d-2):モンタン酸エステル [東洋ペトロライト (株) 製、LUZAWAX-EP]
- (d-3): $\vec{\nabla}$ $\vec{$
- (d-4):ポリエチレンオキシド [分子量:35000]

[0163]

- 5. 耐熱安定剤 (有機カルボン酸金属塩、アルカリ土類金属塩、塩基性窒素化合物) e
- (e-1):クエン酸三カルシウム四水塩
- (e-2):ステアリン酸マグネシム
- (e-3):クエン酸三カルシウム二水塩
- (e-4):ステアリン酸カルシウム
- (e-5): $r \ni v \land Av$
- (e-6):ビウレア
- (e-7):ナイロン6-66-610[デュポン社製、Elvamide 8063R

[0164]



6. 着色剤 f

7. 耐侯(光)安定剤 g

(g-1) : 2-[2'-ヒドロキシ-3', 5'-ビス (α, α-ジメチルベンジル)

フェニル] ベンゾトリアゾール

(g-2):ビス(2, 2, 6, 6-テトラメチル-4-ピペリジル) セバケート



【書類名】要約書

【要約】

【課題】 ポリアセタール樹脂の安定性を改善し、ホルムアルデヒドの発生を抑制する。 【解決手段】 ポリアセタール樹脂と、ヘテロ原子含有脂肪族カルボン酸のヒドラジドとでポリアセタール樹脂組成物を構成する。前記ヘテロ原子含有脂肪族カルボン酸のヒドラジドの割合は、ポリアセタール樹脂100重量部に対して、0.001~20重量部程度であってもよい。前記ポリアセタール樹脂組成物は、さらに、酸化防止剤、耐熱安定剤、加工安定剤、耐候(光)安定剤、耐衝撃性改良剤、光沢性制御剤、摺動性改良剤、着色剤及び充填剤から選択された少なくとも一種を含んでいてもよい。

【選択図】 なし



特願2003-380277

出願人履歴情報

識別番号

[390006323]

1.変更年月日 [変更理由]

2002年 1月18日

住所氏名

住所変更 東京都千代田区霞が関三丁目2番5号

ポリプラスチックス株式会社

2. 変更年月日 [変更理由]

2004年 5月 7日

住所変更

住 所 氏 名

東京都港区港南二丁目18番1号

ポリプラスチックス株式会社